

SELENIA®  
Dimensions®



## Käyttöopas

MAN-10731-1702 Tarkistettu versio 002

**HOLOGIC®**



# Selenia<sup>®</sup> Dimensions<sup>®</sup>

Digitaalinen mammografiajärjestelmä

Digitaalinen tomosynteesijärjestelmä

## Käyttöopas

ohjelmistoversiota varten 1.11.1

Osanumero MAN-10731-1702

Tarkistettu versio 002

Lokakuu 2024

## **Tuotetuki**

Yhdysvallat: +1.877.371.4372

Eurooppa: +32 2 711 4690

Aasia: +852 37487700

Australia: +1 800 264 073

Kaikki muut: +1 781 999 7750

Sähköposti: [BreastHealth.Support@hologic.com](mailto:BreastHealth.Support@hologic.com)

© 2024 Hologic, Inc. Painettu Yhdysvalloissa. Tämän käyttöoppaan alkuperäinen kieli on englanti.

Hologic, 3D, 3D Mammography, 3Dimensions, 3DQuorum, Affirm, C-View, Dimensions, FAST Paddle, Genius, Genius AI, Hologic Clarity HD, I-View, ImageChecker, Quantra, Selenia, SmartCurve, ja niihin liittyvät logot ovat Hologic, Inc:in ja/tai sen tytäryhtiöiden tavaramerkkejä ja/tai rekisteröityjä tavaramerkkejä Yhdysvalloissa ja/tai muissa maissa. Kaikki muut tavaramerkit, rekisteröidyt tavaramerkit ja tuotenimet ovat omistajiensa omaisuutta.

Tämä tuote voi olla suojattu yhdellä tai useammalla yhdysvaltalaisella tai muulla ulkomaisella patentilla verkko-osoitteessa [www.Hologic.com/patent-information](http://www.Hologic.com/patent-information) esitetyn mukaisesti..

# Sisällysluettelo

<b>Kuvaluettelo</b>	<b>xi</b>
<b>Taulukkoluetelo</b>	<b>xv</b>
<b>1: Johdanto</b>	<b>1</b>
1.1 Käyttötarkoitukset	1
1.1.1 Selenia Dimensions -järjestelmän käyttötarkoitus	1
1.1.2 Genius AI Detection -ohjelmiston käyttötarkoitus	2
1.1.3 Vasta-aiheet	2
1.2 Varoitusten, huomioiden ja huomautusten kuvaukset	2
1.3 Kohdekäyttäjä	3
1.4 Potilaskohderyhmä	3
1.5 Kliiniset hyödyt	3
1.6 Mammografiajärjestelmien mahdolliset haitalliset terveysvaikutukset	3
1.7 Järjestelmäominaisuudet	3
1.8 Tietoa Genius 3D -mammografiatutkimuksesta	5
1.9 Lisätietoja tomosynteesistä	5
1.10 Tietoa C-View- ja Intelligent 2D -kuvantamistekniikoista	7
1.10.1 C-View- ja Intelligent 2D -kuvantamistekniikoita koskevat varoitukset	7
1.10.2 C-View- ja Intelligent 2D -kuvantamistekniikoiden toimintateoria	7
1.11 Tietoja 3DQuorum-ohjelmistosta	9
1.11.1 3DQuorum-ohjelmistoa koskeva varoitus	9
1.11.2 3DQuorum-ohjelmiston toimintaperiaate	10
1.12 Tietoja Genius AI Detection -ohjelmistosta	11
1.12.1 Genius AI Detection -ohjelmistoa koskevat varoitukset ja varotoimet	11
1.13 Käyttäjäprofiilit	12
1.13.1 Mammografiateknikko	12
1.13.2 Radiologi	12
1.13.3 Lääketieteellisen fysiikan asiantuntija	12
1.14 Kohdepotilasryhmä	12
1.15 Koulutusvaatimukset	12
1.16 Laadunvalvontavaatimukset	13
1.17 Asennusohjeiden sijainti	13
1.18 Teknisen kuvauksen tietojen sijainti	13
1.19 Takuulauseke	13
1.20 Tekninen tuki	14
1.21 Tuotevalitukset	14
1.22 Hologicin kyberturvallisuutta koskeva lauseke	14
1.23 Virustorjuntatiedot	14
1.24 Symbolit	15
1.25 Dokumentointikäytännöt	19

<b>2: Yleiset tiedot</b>	<b>21</b>
2.1 Järjestelmän yleiskatsaus .....	21
2.1.1 Putkirungon yleiskuvaus.....	21
2.1.2 C-kaarilaitteen yleiskuvaus .....	22
2.1.3 Kuvaustyöaseman yleiskuvaus .....	23
2.2 Turvallisuustiedot.....	23
2.3 Varoitukset ja varotoimet.....	24
2.4 Häätätkaisimet .....	29
2.5 Lukitukset .....	29
2.6 Vaatimustenmukaisuus .....	30
2.6.1 Vaatimustenmukaisuusvaatimukset.....	30
2.6.2 Vaatimustenmukaisuuslausekkeet.....	31
<b>3: Järjestelmän ohjaimet ja ilmaisimet</b>	<b>33</b>
3.1 Järjestelmän teho-ohjaimet .....	33
3.2 Putkirungon ohjaimet ja ilmaisimet .....	34
3.2.1 Putkenpään näyttö.....	35
3.2.2 Puristuslaitteen ohjaimet ja näyttö .....	35
3.2.3 C-kaarilaitteen ohjauspaneelit .....	36
3.2.4 Kaksoistoiminnon jalkakytkin .....	36
3.3 Kuvaustyöaseman ohjaimet ja ilmaisimet .....	36
3.3.1 Yleismallisen kuvaustyöaseman ohjaimet ja ilmaisimet .....	37
3.3.2 Erikoismallisen kuvaustyöaseman ohjaimet ja näytöt .....	38
3.3.3 Vakiomallisen kuvaustyöaseman ohjaimet ja näytöt .....	39
3.3.4 Näppäimistö .....	40
3.3.5 Viivakoodiskanneri .....	40
3.3.6 Yleismallisen kuvaustyöaseman näyttö .....	40
3.3.7 Erikoismallisen kuvaustyöaseman kosketusnäyttö .....	40
3.3.8 Vakiomallisen kuvaustyöaseman näyttö.....	40
3.3.9 Kuvan näyttömonitori.....	40
<b>4: Käynnistys, toimintatestit ja sulkeminen</b>	<b>41</b>
4.1 Järjestelmän käynnistäminen .....	41
4.1.1 Valmistelu.....	41
4.1.2 Käynnistys .....	41
4.1.3 Sisäänkirjautuminen.....	44
4.2 Toimintatestien suorittaminen.....	46
4.2.1 Puristustoiminnon testit .....	47
4.2.2 C-kaarilaitteen liikkeen toimintatestit .....	48
4.3 Häätätkaisimien toiminnallisuus.....	57
4.4 Järjestelmän sammuttaminen.....	58
4.5 Virran poistaminen koko järjestelmästä .....	58
<b>5: Käyttöliittymä</b>	<b>59</b>
5.1 Suoritettavan toiminnon valintanäyttö.....	59

5.2	Tietoja tehtävärivistä .....	60
5.3	Valitse potilas -näyttö.....	63
5.3.1	Tietoja Notices (Ilmoitukset) -välilehdestä .....	65
5.3.2	Avaa potilas.....	65
5.3.3	Uuden potilaan lisääminen .....	66
5.3.4	Muokkaa potilastietoja.....	66
5.3.5	Potilastietojen jakaminen.....	67
5.3.6	Poista potilas .....	70
5.3.7	Potilaiden suodattimet.....	70
5.3.8	Työluettelon päivittäminen.....	72
5.3.9	Kysy työluettelosta .....	72
5.3.10	Järjestelmänvalvoja.....	72
5.3.11	Kirjaudu ulos.....	73
5.3.12	Työnkulun lisähallintajärjestelmä .....	73
5.4	Toimenpidenäyttö .....	73
5.4.1	Implant Present (Implantti on) -painikkeen käyttö .....	75
5.4.2	Puristuslevyn vaihtotoiminnon käyttö.....	75
5.4.3	Toimenpiteen tietojen viestiruutu .....	76
5.4.4	Toimenpiteen lisääminen .....	79
5.4.5	Lisää (tai poista) näkymä.....	81
5.4.6	Näkymän muokkaaminen.....	82
5.4.7	Hakeminen .....	82
5.4.8	Potilaan sulkeminen.....	83
5.5	Pääsy kuvantarkistustoimintoihin .....	84
5.6	Tulosteryhmät .....	84
5.6.1	Tulostusryhmän valitseminen .....	85
5.6.2	Tulostusryhmän lisääminen tai muokkaaminen.....	85
5.6.3	SmartSlice-leikkeiden tulostusryhmät.....	86
5.6.4	Mukauta tulostus.....	87
5.7	Pyynnöstä-tulostukset.....	88
5.7.1	Arkistointi.....	88
5.7.2	Vienti .....	89
5.7.3	Tulosta.....	90

## **6: Kvantaminen** **93**

6.1	Image Display (Kuvanäyttö) -näyttö.....	93
6.2	Altistusparametrien asettaminen .....	94
6.2.1	Valitse kuvaustila (tomosynteesivaihtoehto).....	94
6.2.2	Altistumistilan valitseminen.....	94
6.2.3	AEC-anturin käyttö .....	94
6.3	Kuvan ottaminen .....	95
6.3.1	Perinteinen tapahtumien kuvantamisjärjestys .....	96
6.3.2	Tomosynteesin tapahtumien kuvantamisjärjestys.....	96
6.3.3	Hylätyn kuvan hyväksyminen .....	97
6.3.4	Odottavassa tilassa olevan kuvan hyväksyminen tai hylkääminen.....	97

6.3.5	Iholinjan kirkkaus.....	97
6.4	Kuvan ottaminen implantin tapauksessa.....	98
6.4.1	Implantti etäällä nännistä.....	98
6.4.2	Implantti nännin lähellä.....	99
6.4.3	Implantti syrjässä -näkyvät.....	101
6.4.4	Implantin kirkkaus.....	102
6.5	Implanttikuvien korjaaminen ja uudelleenkäsittely.....	103
6.5.1	Jos kuvaa ei hyväksytä.....	103
6.5.2	Jos kuva hyväksytään.....	103
6.6	Kuvien tarkistaminen.....	104
6.6.1	Image Review Tools (Kuvantarkistustyökalut) -välilehti.....	105
6.6.2	Ilmoitukset-välilehti.....	106
6.6.3	Muut kuvan tarkistustyökalut.....	107
6.6.4	Projektioilmaisoin.....	108
6.6.5	Leikkeen ilmaisoin.....	108
6.7	Kuvien lähettäminen tulostuslaitteille.....	108
6.8	I-View-ohjelmiston varjoainetehostetut 2D-kuvat.....	109
6.8.1	Tube Loading (putken kuorma) -ilmaisoin.....	112
6.8.2	Kontrastiasetusten määrittäminen.....	113
6.9	Näytekuvat.....	114
<b>7: Varusteet</b>		<b>117</b>
7.1	Varusteiden asentaminen C-kaarilaitteeseen.....	117
7.2	Potilaan kasvosuojat.....	118
7.2.1	Sisäänvedettävän kasvosuojan asentaminen ja poistaminen.....	118
7.2.2	Sisäänvedettävän kasvosuojan käyttö.....	119
7.2.3	Perinteisen kasvosuojan asentaminen ja poistaminen.....	121
7.3	Puristuslevyt.....	121
7.3.1	Rutiiniseulonnan puristuslevyt.....	123
7.3.2	Kosketus- ja kohdepuristuslevyt.....	124
7.3.3	Suurentavat puristuslevyt.....	124
7.3.4	Paikantavat puristuslevyt.....	125
7.3.5	Suuri ultraäänitutkimuksen puristuslevy.....	125
7.3.6	Puristuslevyn asentaminen ja poistaminen.....	126
7.3.7	Puristuslevyn huolto ja puhdistus.....	127
7.3.8	Puristuslevyn vaihto.....	127
7.3.9	FAST-puristustila.....	127
7.4	Suurennusteline.....	129
7.4.1	Suurennustelineen asentaminen ja poistaminen.....	129
7.5	Hiusristilaitteet.....	130
7.5.1	Paikantavan hiusristilaitteen asentaminen ja poistaminen.....	130
7.5.2	Paikantavan hiusristilaitteen käyttö.....	131
7.5.3	Suurentavan hiusristilaitteen asentaminen ja poistaminen.....	132
7.5.4	Hiusristilaitteen kohdistaminen.....	133



---

<b>8: Kliiniset toimenpiteet</b>	<b>135</b>
8.1 Vakiotyönkulku .....	135
8.1.1 Valmistelu.....	135
8.1.2 Runko-osassa.....	135
8.1.3 Kuvaustyöasemassa .....	136
8.2 Esimerkki seulptatoimenpiteestä .....	136
8.2.1 Potilaan asettaminen.....	137
8.2.2 Altistustekniikoiden asettaminen.....	137
8.2.3 Kuvaaminen .....	138
8.3 Neulan paikallistamistoimenpide tomosynteesissä.....	139
<b>9: Huolto ja puhdistus</b>	<b>141</b>
9.1 Puhdistus .....	141
9.1.1 Yleistietoja puhdistuksesta.....	141
9.1.2 Yleistä puhdistuksesta .....	141
9.1.3 Mahdollisen vamman ja laitevaurion välttäminen.....	142
9.1.4 Kuvaustyöasema.....	142
9.2 Huolto.....	144
9.2.1 Ennakoivan huollon aikataulut .....	144
9.2.2 Tietoja reklamaatiosta .....	146
<b>10: Järjestelmänvalvojan käyttöliittymä</b>	<b>147</b>
10.1 Ylläpito näyttö .....	147
10.2 Tietoa näytöstä .....	150
10.2.1 Lisensointivälilehti .....	151
10.3 Käyttäjän kieliasetusten muuttaminen .....	152
10.4 Automaattisen ripustelun ja automaattisen parituksen määrittäminen .....	153
10.5 Monirivisten toimenpidevälilehtien määrittäminen.....	154
10.6 Korkeusmuistin käyttöönotto ja määrittäminen .....	155
10.7 Oletuskorkeuden käyttöönotto ja määrittäminen .....	157
10.8 Kuvien automaattisen hyväksymisen ja automaattisen odottavan tilan määrittäminen .....	159
10.9 Tee kontrastiasetukset .....	160
10.10 Genius AI Detection -ohjelmiston asetusten määrittäminen .....	161
10.11 System Tools (Järjestelmän työkalut).....	163
10.11.1 Radiologian tekniikkamanagerin järjestelmätyökalut.....	163
10.11.2 Kuvaraporttien etäkäyttö .....	165
10.12 Arkistointityökalu.....	168
<b>Liite A: Erittelyt</b>	<b>171</b>
A.1 Tuotteen mitat .....	171
A.1.1 Putkirunko (runko-osa ja C-kaarilaite).....	171
A.1.2 Kuvaustyöasemat .....	172
A.2 Käyttö- ja varastointiympäristö .....	177
A.2.1 Yleiset käyttöolosuhteet.....	177
A.2.2 Varastointiympäristö .....	177

---

# Selenia Dimensions -järjestelmän käyttöopas

## Sisällysluettelo

---

A.3	Säteilysuoja .....	178
A.4	Sähköntulo .....	178
A.4.1	Putkirunko .....	178
A.4.2	Kuvaustyöasema.....	178
A.5	Putkirungon tekniset tiedot.....	179
A.5.1	C-kaarilaite .....	179
A.5.2	Puristus .....	180
A.5.3	Röntgenputki.....	181
A.5.4	Röntgensädesuihkun suodatus ja tulostus.....	181
A.5.5	Röntgenin kollimointi .....	183
A.5.6	Valokentän indikaatio.....	183
A.5.7	Röntgengeneraattori.....	183
A.6	Kuvantamisjärjestelmän tekniset tiedot.....	184
A.6.1	Kuvareseptori.....	184

### **Liite B: Järjestelmäviestit ja hälytysviestit** 185

B.1	Toipuminen virheestä ja vianetsintä .....	185
B.2	Viestityypit.....	185
B.2.1	Vikatasot .....	185
B.2.2	Järjestelmäviestit .....	186
B.3	UPS-viestit.....	188

### **Liite C: Mobiilijärjestelmän käyttö** 189

C.1	Turvallisuusehdot ja muut varotoimet .....	189
C.2	Liikutettavaa käyttöä koskevat erittelyt .....	190
C.2.1	Shokki- ja värinäraja-arvot .....	190
C.2.2	Vaunuympäristö .....	190
C.3	Sähköntulo .....	191
C.3.1	Runko-osa .....	191
C.3.2	Kuvaustyöasema.....	191
C.4	Järjestelmän valmistelu kuljetusta varten.....	192
C.5	Järjestelmän valmistelu käyttöä varten.....	194
C.6	Järjestelmän testaus kuljetuksen jälkeen.....	195
C.6.1	Mobiilijärjestelmän ohjaimet ja toimintatestit .....	195
C.6.2	Mobiilijärjestelmien laadunvalvonta .....	195

### **Liite D: Annostiedot** 197

D.1	EUREF-annostaulukot.....	197
D.2	EUREF CNR -taulukko.....	198

### **Liite E: Luettelo lisensseistä ja lisäominaisuuksista** 199

### **Termisanasto** 201

### **Hakemisto** 203

---

## Kuvaluettelo

Kuva 1: Selenia® Dimensions® -järjestelmän putkirunko .....	21
Kuva 2: C-kaarilaitteen yleiskuvaus .....	22
Kuva 3: Kuvaustyöasemat .....	23
Kuva 4: Häätätkaisimien toiminnallisuus .....	29
Kuva 5: Järjestelmän teho-ohjaimet .....	33
Kuva 6: Putkirungon ohjaimet ja ilmaisimet .....	34
Kuva 7: Putkenpään näyttö .....	35
Kuva 8: Puristuslaite .....	35
Kuva 9: Puristuslaitteen näyttö .....	35
Kuva 10: C-kaarilaitteen ohjauspaneeli .....	36
Kuva 11: Kaksoistoiminnon jalkakytkin .....	36
Kuva 12: Yleismallisen kuvaustyöaseman ohjaimet ja ilmaisimet .....	37
Kuva 13: Erikoismallisen kuvaustyöaseman ohjaimet ja näytöt .....	38
Kuva 14: Vakiomallisen kuvaustyöaseman ohjaimet ja näytöt .....	39
Kuva 15: Häätätkaisimien kääntäminen uudelleenkäynnistysasentoon .....	41
Kuva 16: Yleismallisen kuvaustyöaseman virtapainikkeet .....	41
Kuva 17: Erikoismallisen kuvaustyöaseman virtapainikkeet .....	41
Kuva 18: Vakiomallisen kuvaustyöaseman virtapainikkeet .....	41
Kuva 19: Windows 10 -kirjautumisruutu .....	42
Kuva 20: Käynnistysnäyttö .....	43
Kuva 21: Järjestelmän sisäänkirjautumisruutu .....	44
Kuva 22: C-kaarilaitteen ohjauspaneeli (kuvassa vasemmalla puolella) .....	46
Kuva 23: Häätätkaisimien toiminnallisuus .....	57
Kuva 24: Yleismallisen kuvaustyöaseman virtapainikkeet .....	58
Kuva 25: Erikoismallisen kuvaustyöaseman virtapainikkeet .....	58
Kuva 26: Vakiomallisen kuvaustyöaseman virtapainikkeet .....	58
Kuva 27: Esimerkki Valitse suoritettava toiminto -näytöstä .....	59
Kuva 28: Tehtäväriivi .....	60
Kuva 29: Valitse potilas -näyttö .....	63
Kuva 30: Enterprise (Yritys) -välilehti .....	64
Kuva 31: Add patient (Lisää potilas) -näyttö .....	66
Kuva 32: Potilastietueiden jakaminen -näyttö .....	67
Kuva 33: Valitse oikea toimenpide potilastietueiden jakamiseen .....	69
Kuva 34: Filter (Suodata) -välilehti Patient Filter (Potilaan suodatin) -näytössä .....	70
Kuva 35: Toimenpidenäyttö .....	73
Kuva 36: Puristuslevyn vaihtopainikkeet .....	75
Kuva 37: Toimenpidetietojen viestiruutu .....	76
Kuva 38: Genius AI Detection -välilehti .....	78
Kuva 39: Add Procedure (Lisää toimenpide) -valintaikkuna .....	79
Kuva 40: Add View (Lisää näkymä) -näyttö .....	81
Kuva 41: Edit View (Muokkaa näkymää) -näyttö .....	82
Kuva 42: Tulostusryhmät-kenttä .....	85

# Selenia Dimensions -järjestelmän käyttöopas

## Sisällysluettelo

---

Kuva 43: Esimerkki tulostuslaitteasetuksista .....	87
Kuva 44: Esimerkki mukautetusta tulostusryhmästä .....	87
Kuva 45: Kuvien valitseminen vientiä varten .....	89
Kuva 46: Export (Vie) -valintaikkuna .....	89
Kuva 47: Tulostusnäyttö .....	90
Kuva 48: Kuvanäyttö (SmartSlice-leikevaihtoehto näkyvässä) .....	93
Kuva 49: Kuvaus käynnissä .....	95
Kuva 50: Kuvaus valmis .....	95
Kuva 51: Toimenpiteessä merkityt kuvat .....	96
Kuva 52: Vakiokirkkauden ja pienennetyn kirkkauden vertailu .....	97
Kuva 53: Vakiokirkkauden ja pienennetyn kirkkauden vertailu .....	102
Kuva 54: Tools (Työkalut) -välilehti (tomosynteesivaihtoehto kuvassa) .....	104
Kuva 55: Kuvantarkistustyökalut .....	105
Kuva 56: Notices (Ilmoitukset) -välilehden työkalut .....	106
Kuva 57: Altistumishakemisto .....	107
Kuva 58: Näyttötilat .....	107
Kuva 59: Projektioilmaisain .....	108
Kuva 60: Leikeilmaisin (SmartSlice-leikevaihtoehto näkyvässä) .....	108
Kuva 61: I-View 2D -ohjelmiston varjoainenäyttö .....	109
Kuva 62: I-View-ohjelmiston 2D-varjoainenäyttö, odotusaika .....	110
Kuva 63: I-View-ohjelmiston 2D-varjoainenäyttö, optimaalinen kuvausaika .....	111
Kuva 64: I-View-ohjelmiston 2D-varjoainetiedot .....	113
Kuva 65: Toimenpidenäyttö näytteitä varten .....	114
Kuva 66: Näytekuvausnäyttö .....	115
Kuva 67: C-kaarilaitteen varusteet .....	117
Kuva 68: Sisäänvedettävän kasvosuojan kohdistus C-kaarilaitteeseen .....	119
Kuva 69: Kasvosuojan asennus .....	120
Kuva 70: Kasvosuojan käyttö .....	120
Kuva 71: Perinteisen kasvosuojan asentaminen .....	121
Kuva 72: Puristuslevyn asentaminen .....	126
Kuva 73: Puristuslevyn poistaminen .....	126
Kuva 74: FAST-puristus tilan liukuosa .....	128
Kuva 75: Suurennustelineen asentaminen .....	129
Kuva 76: Paikantavan hiusristilaitteen asentaminen .....	130
Kuva 77: Suurentavan hiusristilaitteen asentaminen ja poistaminen .....	132
Kuva 78: Example of a Screening Procedure (Esimerkki seulontatoimenpiteestä) -näyttö .....	136
Kuva 79: Kuvaus käynnissä .....	138
Kuva 80: Kuvaus valmis .....	138
Kuva 81: Neulan syvyyden laskeminen .....	140
Kuva 82: Ylläpito näyttö .....	147
Kuva 83: Järjestelmän välilehti tietoa (kuvauksen työasema) -näytöltä .....	150
Kuva 84: Tietonäytön lisensointivälilehti .....	151
Kuva 85: Automaattisen ripustelun ja automaattisen parituksen käyttöönotto .....	153
Kuva 86: Monirivisten toimenpidevälilehtien käyttöönotto .....	154
Kuva 87: My Settings (Omat asetukset) -painike Admin (Järjestelmänvalvoja) -näytössä .....	155

Kuva 88: Muokkaa käyttäjää -näytön Konsoli-välilehti .....	155
Kuva 89: Korkeudensäädön ohjauspaneeli .....	156
Kuva 90: Desired Console Height (Haluttu konsolin korkeus)- ja Current Console Height (Nykyinen konsolin korkeus) -kentät .....	156
Kuva 91: Preferences (Asetukset) -painike Admin (Järjestelmänvalvoja) -näytössä .....	157
Kuva 92: System Preferences (Järjestelmäasetukset) -näytön Console (Konsoli) -välilehti .....	157
Kuva 93: Korkeudensäädön ohjauspaneeli .....	158
Kuva 94: Desired Console Height (Haluttu konsolin korkeus)- ja Current Console Height (Nykyinen konsolin korkeus) -kentät .....	158
Kuva 95: Kuvan automaattisen järjestämisen määrittäminen .....	159
Kuva 96: I-View-ohjelmiston 2D-varjoainetoimenpiteiden oletusasetukset .....	160
Kuva 97: Genius AI -tapauks käsittelyn automaattinen valinta.....	161
Kuva 98: Ota käyttäjänäkymän valinta käyttöön Genius AI -tapauksen käsittelyssä .....	161
Kuva 99: Genius AI Detection -ohjelmiston tapausten käsittelyn käyttäjävalinta .....	162
Kuva 100: System Tools (Järjestelmätyökalut) -painike .....	163
Kuva 101: System Tools (Järjestelmätyökalut) -näyttö .....	163
Kuva 102: System Tools Login (Sisäänkirjautuminen järjestelmän työkaluihin) -näyttö .....	165
Kuva 103: System Tools Login (Järjestelmän työkalujen tervetulosivu) -näyttö .....	166
Kuva 104: Kuvaraportin parametrien luominen .....	166
Kuva 105: Kuvaraportin lataaminen .....	167
Kuva 106: Archive (Arkisto) -painike .....	168
Kuva 107: Usean potilaan pyyntö arkistosta -näyttö .....	168
Kuva 108: Export (Vienti) -näyttö.....	170
Kuva 109: Putkirunko (runko-osa ja C-kaarilaite), mitat .....	171
Kuva 110: Yleismallinen kuvaustyöasema, mitat.....	172
Kuva 111: Erikoismallisen kuvaustyöaseman mitat .....	173
Kuva 112: Vakiomallisen kuvaustyöaseman mitat .....	174
Kuva 113: Siirrettävän yleismallisen kuvaustyöaseman mitat.....	175
Kuva 114: Siirrettävän erikoismallisen kuvaustyöaseman mitat .....	176
Kuva 115: UPS:n LCD-näyttö.....	188
Kuva 116: Näppäimistölevyn lukitusnappi, oikea tai vasen puoli (yleismallinen kuvaustyöasema) .....	192
Kuva 117: Näppäimistölevyn lukitusnappi (erikoistyöasema) .....	192
Kuva 118: Levyn lukon vapautus lukitusta (A) asennosta lukittuun (D) asentoon .....	192
Kuva 119: Kääntyvän monitorin lukitusnapit siirrettävässä yleismallisessa kuvaustyöasemassa (sarja I) .....	193
Kuva 120: Kääntyvän monitorin lukitusnapit siirrettävässä yleismallisessa kuvaustyöasemassa (sarja II).....	193
Kuva 121: Alustan lukon vapautus lukitusta (A) lukitsemattomaan (D) .....	194
Kuva 122: Kääntyvän monitorin lukkonupit liikutettavassa universaalissa kuvauksen työasemassa (sarja I).....	194
Kuva 123: Kääntyvän monitorin lukkonupit liikutettavassa universaalissa kuvauksen työasemassa (sarja II) .....	194



## Taulukkoluettelo

Taulukko 1: Puristustestit.....	47
Taulukko 2: C-kaarilaitteen liike ylös ja alas.....	48
Taulukko 3: C-kaaren kierto vastapäivään .....	50
Taulukko 4: C-kaaren kierto myötäpäivään .....	51
Taulukko 5: C-kaaren kiertokytkin .....	52
Taulukko 6: Automaattinen C-kaarilaitteen pyörimisliike vastapäivään.....	54
Taulukko 7: Automaattinen C-kaarilaitteen pyörimisliike myötäpäivään.....	55
Taulukko 8: C-kaarilaitteen kollimaatio .....	56
Taulukko 9: Vaihtopuristuslevy .....	57
Taulukko 10: Tehtävärivin valikot .....	60
Taulukko 11: Valitse potilas -näyttö.....	64
Taulukko 12: Filter (Suodata) -välilehden asetukset (käyttöoikeudet vaaditaan).....	71
Taulukko 13: Toimenpidenäyttö .....	74
Taulukko 14: Toimenpideryhmät.....	80
Taulukko 15: 3DQuorum-ohjelmiston tulostusryhmät.....	86
Taulukko 16: 3DQuorum-ohjelmiston tulostuslaiteasetukset .....	86
Taulukko 17: Perinteinen 2D-kuvaus.....	100
Taulukko 18: Tomosynteesikuvantaminen .....	100
Taulukko 19: Kontrastitehostettu kuvantaminen.....	100
Taulukko 20: Käytettävissä olevat varusteet.....	122
Taulukko 21: Käyttäjän suorittama ennakoiva huolto .....	144
Taulukko 22: Huoltoinsinöörin ennakoiva huolto .....	145
Taulukko 23: Ylläpito näytön toiminnot .....	148
Taulukko 24: Radiologian tekniikkamanageri – järjestelmätyökalujen toiminnot.....	164
Taulukko 25: Suurin mA-asetus kV-toimintona.....	181
Taulukko 26: Järjestelmäviestit .....	186
Taulukko 27: 2D-annos (EUREF).....	197
Taulukko 28: BT-annos (EUREF).....	197
Taulukko 29: CEDM-annos (EUREF).....	198
Taulukko 30: Lisenssit ja lisäominaisuudet.....	199





## Luku 1 Johdanto

Lue kaikki nämä tiedot huolellisesti ennen järjestelmän käyttöä. Noudata kaikkia varoituksia ja varotoimia tämän käyttöoppaan mukaisesti. Pidä tämä käyttöopas saatavilla toimenpiteiden aikana. Lääkäreiden tulee kertoa potilaille kaikista tässä käyttöoppaassa kuvatuista järjestelmän toimintaa koskevista mahdollisista riskeistä ja haittavaikutuksista.



### Huomautus

Hologic määrittää osan järjestelmistä tiettyjen vaatimusten mukaisiksi. Osa tämän käyttöoppaan sisältämistä vaihtoehtoista ja lisävarusteista voi puuttua järjestelmäsi määrittämisistä.



### Huomautus

Tässä oppaassa esitetyt ominaisuudet eivät ehkä ole käytettävissä kaikilla alueilla. Kysy lisätietoja ottamalla yhteyttä Hologic-edustajaasi.

## 1.1 Käyttötarkoitukset



Huomio: Yhdysvaltain lain mukaan tätä laitetta saa myydä vain lääkäri tai lääkärin määräyksestä.

### 1.1.1 Selenia Dimensions -järjestelmän käyttötarkoitus

Hologic® Selenia® Dimensions® -järjestelmä luo digitaalisia mammografiakuvia, joita voidaan käyttää rintasyövän seulonnassa ja diagnoosissa. Selenia Dimensions (2D tai 3D) -järjestelmä on tarkoitettu käytettäväksi samoissa kliinisissä sovelluksissa kuin mammografiatutkimusten 2D-mammografiajärjestelmä. Selenia Dimensions -järjestelmän avulla voidaan erityisesti ottaa digitaalisia 2D-mammografiakuvia ja 3D-mammografiakuvia. Jokainen seulontatutkimus voi sisältää seuraavat:

2D FFDM -kuvasarja tai

2D- ja 3D-kuvasarja, jossa 2D-kuva voi olla joko FFDM- tai 2D-kuva, joka on luotu 3D-kuvasarjasta, ja 3D-kuvasarjaa voidaan tarkastella joko 1 mm:n 3D-leikkeinä tai 6 mm:n 3D-SmartSlice-leikkeinä.

Selenia Dimensions -järjestelmää voidaan käyttää myös muihin rinnan diagnostisiin tutkimuksiin.



### Huomautus

Tomosynteesiä ei ole hyväksytty seulontaa varten Kanadassa ja Singaporessa, ja sitä tulee käyttää yhdessä 2D-kuvan kanssa (joko FFDM- tai 2D-kuva, joka on luotu 3D-kuvasarjasta).

### Kontrastitehostettu digitaalinen mammografia

Contrast Enhanced Digital Mammography (CEDM) -sovellus on Selenia Dimensions -järjestelmän diagnostisen mammografian olemassa olevan indikaation laajennus. CEDM-sovellus mahdollistaa kontrastitehostetun rintakuvauksen kaksoisenergiatekniikkaa hyödyntämällä. Tätä kuvaustekniikkaa voidaan käyttää lisänä myöhemmissä mammografiassa ja/tai ultraäänitutkimuksissa tunnetun tai epäillyn leesioin paikantamiseksi.

### 1.1.2 Genius AI Detection -ohjelmiston käyttötarkoitus

Genius AI® Detection on tietokoneavusteinen tunnistus- ja diagnoosiohjelmisto (CADe/CADx), joka on tarkoitettu käytettäväksi yhteensopivien digitaalisten rinnan tomosynteesijärjestelmien (DBT) kanssa. Sen avulla tunnistetaan ja merkitään kohdealueita, kuten pehmytkudoksen tiheyksiä (massoja, arkkitehtoniset vääristymiä ja epäsymmetrioita) ja kalkkeumia, kun DBT-tutkimuksia luetaan yhteensopivista DBT-järjestelmistä, ja löydöksiä arvioidaan antamalla niille luotettavuuspisteitä ja tapauksen pisteytys. Se on tarkoitettu avuksi digitaalisten rinnan tomosynteesitutkimusten samanaikaisessa tulkinnaissa, jossa tulkitseva lääkäri vahvistaa tai hylkää löydökset tutkimuksen lukemisen aikana.

#### Kohdekäyttäjryhmä

Genius AI Detection -ohjelmiston kohdekäyttäjät ovat MQSA:n hyväksymiä tulkitsevia lääkäreitä. Hologic-tarkastelutyöasemien käyttäjät voivat tutustua Genius AI Detection -ohjelmistoon liittyviin kuvantarkistustyökaluihin työaseman käyttöoppaan avulla. Muissa työasemissa käyttäjän odotetaan perehtyvän työaseman toimittajan toimittamiin materiaaleihin.

#### Potilastyypit, joille laitetta on tarkoitus käyttää

Laitte on tarkoitettu käytettäväksi mammografiaseulontaan osallistuvilla naisilla.

### 1.1.3 Vasta-aiheet

Tunnettuja vasta-aiheita ei ole.

## 1.2 Varoitusten, huomioiden ja huomautusten kuvaukset

Kuvaukset varoituksista, huomioista ja huomautuksista, joita on käytetty tässä käyttöoppaassa:



---

#### **VAROITUS!**

**Toimenpiteet, joita on noudatettava tarkasti mahdollisen vaarallisen tai hengenvaarallisen loukkaantumisen välttämiseksi.**

---



---

#### **Varoitus:**

**toimenpiteet, joita on noudatettava tarkasti loukkaantumisen välttämiseksi.**

---

**Huomio:**

toimenpiteet, joita on noudatettava tarkasti laitevaurion, tietohäviön tai ohjelmistosovellusten tiedostojen vaurioitumisen välttämiseksi.

---

**Huomautus**

Huomautukset sisältävät lisätietoja.

---

## 1.3 Kohdekäyttäjä

Pätevä, teknisesti koulutettu henkilöstö sijoittaa potilaan ja käyttää laitetta (kuten mammografiateknikko), kalibroi laitteen (kuten lääketieteen fyysikko) ja tulkitsee laitteen tuottaman kuvan (kuten radiologi).

## 1.4 Potilaskohderyhmä

Oireettomille potilaille, joilla on keskimääräinen tai keskimääräistä suurempi riski saada rintasyöpä, on tehtävä rintasyövän seulontakuvaus. Potilaat, joilla saattaa olla rintasyöpään liittyviä oireita tai poikkeavia löydöksiä seulontatutkimuksessa, tarvitsevat myös diagnostisen kuvantamisen samoilla tai vastaavilla modaaliteeteilla. Pätevä, lääketieteellisesti koulutettu henkilöstö päättää yhteisen päätöksenteon perusteella potilaan ja joissakin tapauksissa palveluntarjoajan kanssa potilaan iän, potilaan terveydentilan ja fyysisen kunnon perusteella, onko röntgentutkimus aiheellista.

## 1.5 Kliiniset hyödyt

Väestöpohjainen mammografiaseulonta on paras tapa havaita rintasyöpä ennen oireiden ilmaantumista, ja se on ainoa modaaliteetti, jonka on todistettu vähentävän kuolleisuutta.

## 1.6 Mammografiajärjestelmien mahdolliset haitalliset terveysvaikutukset

Alla on lueteltu mahdolliset haittavaikutukset (kuten komplikaatiot), jotka liittyvät laitteen käyttöön (nämä riskit ovat samoja kuin muissakin kuvareseptoreissa tai digitaalisissa mammografiajärjestelmissä):

- Liiallinen rinnan puristuminen
- Liiallinen altistuminen röntgensäteille
- Sähköisku
- Infektio
- Ihoärsytys, hankaumat tai pistohaavat

## 1.7 Järjestelmäominaisuudet

Järjestelmässä on käyttöliittymät seulonta- ja diagnostisen mammografiatutkimuksen suorittamista varten:

- Perinteinen mammografia, jossa on digitaalinen kuvareseptori, joka vastaa suurta mammografiafilmiä.
- Tomosynteesikuvaus, jossa on digitaalinen kuvareseptori, joka vastaa suurta mammografiafilmiä (tomosynteesivaihtoehto).
- Perinteinen digitaalinen mammografia ja tomosynteesikuvaus yhden puristuksen aikana (tomosynteesivaihtoehto).

## 1.8 Tietoa Genius 3D -mammografiatutkimuksesta

Genius® 3D Mammography™ -tutkimus (käytetään myös nimitystä Genius®-tutkimus) sisältyy Hologic® 3D Mammography™ -järjestelmään ja siinä on 2D- ja 3D™-kuvasarja. 2D-kuva voi olla joko otettu 2D-kuva tai 2D-kuva, joka on luotu 3D™-kuvasarjasta. Genius®-tutkimus on saatavana vain Hologic® 3D Mammography™ -järjestelmällä.

Genius® 3D Mammography™ on Hologic® 3D Mammography™ -tutkimuksen tuotenimi, eikä sitä ole saatavana kaikilla markkina-alueilla.

## 1.9 Lisätietoja tomosynteesistä

Hologic Selenia Dimensions -järjestelmä sai Yhdysvaltain elintarvike- ja lääkeviraston FDA:n hyväksynnän Hologic Tomosynthesis -vaihtoehdolle 11.2.2011 (PMA-numero P080003). FDA-hyväksyntä koskee seulonta- ja diagnostista kuvantamista. Lisätietoja on saatavana FDA:n verkkosivuilta osoitteesta

<http://www.accessdata.fda.gov/scripts/cdrh/cfdocs/cfpma/pma.cfm?id=P080003>.

Luotu 2D-vaihtoehto (C-näkymä) yhdessä tomosynteesin kanssa sai Yhdysvaltain elintarvike- ja lääkeviraston FDA:n hyväksynnän 16.5.2013 (PMA-numero P080003 S001).

Lisätietoja on saatavana FDA:n verkkosivuilta osoitteesta

<http://www.accessdata.fda.gov/scripts/cdrh/cfdocs/cfpma/pma.cfm?id=P080003S001>.

Luettelo rintojen tomosynteesin tieteellisistä julkaisuista on saatavana Hologicin verkkosivuilta. Suurin osa tutkimuksista tehtiin kaupallisesti julkaistulla Hologicin Selenia Dimensions -tomosynteesijärjestelmällä. Katso julkaisu osoitteesta

<http://www.hologic.com/sites/default/files/Tomo-Bibliography-Rev-13.pdf>.

Hologicin verkkosivustolla on useita valkoisia papereita ja yhteenvetokortteja rintojen kuvantamisjulkaisuista. Katso asiakirjat osoitteesta

<http://www.hologic.com/en/learning-center/white-papers/breastimaging/>.

Riippumattomissa julkaisuissa on tarkasteltu Hologic Selenia Dimensions -tomosynteesijärjestelmiä väestöseulonnan sekvensseissä Euroopassa. Tulokset osoittavat yksiselitteisesti merkittävän kasvun havaittujen invasiivisten syöpien määrässä samaan aikaan, kun väärin positiivisten tulosten määrä väheni. Seuraavat julkaisut ovat suosittelavia.

### **Integration of 3D digital mammography with tomosynthesis for population breast-cancer screening (STORM): a prospective comparison study.**

Ciatto S., Houssami N., Bernardi D., Caumo F., Pellegrini M., Brunelli S., Tuttobene P., Bricolo P., Fantò C., Valentini M., Montemezzi S., Macaskill P.

Lancet Oncol. 2013 Jun;14(7):583-9. doi: 10.1016/S1470-2045(13)70134-7. Epub 2013 Apr 25.

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/23623721>

**Prospective trial comparing full-field digital mammography (FFDM) versus combined FFDM and tomosynthesis in a population-based screening programme using independent double reading with arbitration.**

Skaane P., Bandos AI., Gullien R., Eben EB., Ekseth U., Haakenaasen U., Izadi M., Jebsen IN., Jahr G., Krager M., Hofvind S.

Eur Radiol. 2013 Aug;23(8):2061-71. doi: 10.1007/s00330-013-2820-3. Epub 2013 Apr 4.

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/23553585>

**Comparison of digital mammography alone and digital mammography plus tomosynthesis in a population-based screening program.**

Skaane P., Bandos AI., Gullien R., Eben EB., Ekseth U., Haakenaasen U., Izadi M., Jebsen IN., Jahr G., Krager M., Niklason LT., Hofvind S., Gur D.

Radiology. 2013 Apr;267(1):47-56. doi: 10.1148/radiol.12121373. Epub 2013 Jan 7.

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/23297332>

**Two-view digital breast tomosynthesis screening with synthetically reconstructed projection images: comparison with digital breast tomosynthesis with full-field digital mammographic images.**

Skaane P., Bandos AI., Eben EB., Jebsen IN., Krager M., Haakenaasen U., Ekseth U., Izadi M., Hofvind S., Gullien R.

Radiology. 2014 Jun;271(3):655-63. doi: 10.1148/radiol.13131391. Epub 2014 Jan 24

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/24484063>

**Breast Cancer Screening Using Tomosynthesis in Combination With Digital Mammography**

Sarah M. Friedewald, MD1; Elizabeth A. Rafferty, MD2; Stephen L. Rose, MD3,4; Melissa A. Durand, MD5; Donna M. Plecha, MD6; Julianne S. Greenberg, MD7; Mary K. Hayes, MD8; Debra S. Copit, MD9; Kara L. Carlson, MD10; Thomas M. Cink, MD11; Lora D. Barke, DO12; Linda N. Greer, MD13; Dave P. Miller, MS14; Emily F. Conant, MD15

JAMA. 2014;311(24):2499-2507. doi:10.1001/jama.2014.6095

<http://jama.jamanetwork.com/article.aspx?articleid=1883018>



**TÄRKEÄÄ:**

Hologic suosittelee vahvasti, että käyttäjät ottavat selvää paikallisista ja alueellisista säännöksistä. Säännökset voivat asettaa rajoituksia erilaisille kliinisille käyttötavoille. Koska säännökset voivat kehittyä ja muuttua ajan kuluessa, on suositeltavaa tarkistaa säännökset säännöllisesti.

---

## 1.10 Tietoa C-View- ja Intelligent 2D -kuvantamistekniikoista



### Huomautus

Intelligent 2D™ -kuvantamistekniikka ei ehkä ole saatavilla kaikilla alueilla. Kysy lisätietoja ottamalla yhteyttä myyntiedustajaasi.

C-View™- ja Intelligent 2D™ -ohjelmisto käyttää rintojen tomosynteessissä kuvan ottamisessa saatuja kuvatietoja ja luo yhden digitaalisen rinnan röntgenkuvan (2D) rintojen tomosynteessin kuvan ottamista kohden. Syntetisoitu 2D-kuva luodaan ilman, että rintaa tarvitsee altistaa erikseen digitaaliselle mammografialle. Syntetisoitu 2D-kuva on suunniteltu näyttämään samanlaiselta ja samaan tarkoitukseen kuin digitaalinen rinnan röntgenkuva (2D), kun sitä käytetään seulontatutkimuksessa käytettävää tomosynteesiä. C-View- ja Intelligent 2D -kuvaa pidetään rinnan tomosynteetikuvasarjan yhdistelmänä, eikä sitä ole tarkoitettu käytettäväksi ilman sitä täydentäviä rinnan tomosynteetikuvia kliinisen päätöksen tai diagnoosin tekemisessä.

### 1.10.1 C-View- ja Intelligent 2D -kuvantamistekniikoita koskevat varoitukset



#### Varoitus:

**Älä tee kliinistä päätöstä tai diagnoosia C-View- tai Intelligent 2D -kuvien perusteella ilman niihin liittyvän tomosynteessin kuvasarjan tarkastelua.**

Käytä C-View- ja Intelligent 2D -tekniikalla otettuja syntetisoituja 2D-kuvia samoin kuin perinteistä digitaalista mammografiaa (2D) suorittaessasi seulontatutkimusta käyttämällä tomosynteesiä.

- Vertaa C-View- tai Intelligent 2D -kuvien kohteiden tai kiinnostavien alueiden tarkastelussa aikaisempaan digitaaliseen rinnan röntgenkuvaan (2D), onko aikaisempia havaintoja, ja tarkastele sen jälkeen huolellisesti tutkimusta koskevat tomosynteetikuvat.
- Tutki huolellisesti koko tomosynteessin kuvasarja ennen kliinisen päätöksen tekemistä.



#### Varoitus:

**C-View- tai Intelligent 2D -tekniikalla otetun syntetisoidun 2D-kuvan ulkonäkö voi erota perinteisestä digitaalisesta mammografiakuvasta (2D) aivan samoin kuin eri toimittajien 2D-filmi- ja digitaaliset mammografiakuvatkin (2D) voivat näyttää erilaisilta.**

Käyttäjien tulisi varmistaa, että heillä on riittävä koulutus ja että he ovat perehtyneet C-View- ja Intelligent 2D -tekniikalla otettujen syntetisoitujen 2D-kuvien ulkonäköön, ennen kuin käyttävät niitä yhdessä tomosynteessin kuvasarjojen kanssa.

### 1.10.2 C-View- ja Intelligent 2D -kuvantamistekniikoiden toimintateoria

#### Yleiskuvaus

C-View- ja Intelligent 2D -ohjelmisto on kuvankäsittelysovellus, jolla Hologicin tomosynteesin kuvantamisjärjestelmässä kaapatut tomosynteesin tietojen kuvapikselitiedot jälkikäsitellään digitaalisesti mammografiakuvaksi (2D). C-View- tai Intelligent 2D -tekniikalla otettua syntetisoitua 2D-kuvaa voidaan käyttää digitaalisen rinnan röntgenkuvan (2D) sijaan osana tomosynteesiä käyttävässä seulontatutkimusta.

C-View- ja Intelligent 2D -ohjelmisto käsittelee tomosynteesitietoja luodakseen 2D-kuvia, jotka on suunniteltu näyttämään samanlaisilta ja samaan tarkoitukseen kuin digitaalinen rinnan röntgenkuva (2D), kun niitä käytetään tomosynteesiä käyttävän seulontatutkimuksen osana.

### **Määrittäminen**

C-View- ja Intelligent 2D -ohjelmistossa ei ole käyttäjän määritettävissä olevia asetuksia, jotka vaikuttavat tuloksena saatavien syntetisoitujen 2D-kuvien ulkonäköön. C-View- ja Intelligent 2D -kuvat tuotetaan joko rintojen tomosynteesikuvan DICOM-formaatissa yksittäisenä paksuna leikkenä tai digitaalisen mammografiakuvan DICOM-formaatissa. Sivuston PACS-järjestelmänvalvoja konsultoituaan Hologicin tietoliikenneinsinööriä voi valita soveltuvimman tulostusmodon sivuston tietotekniikan infrastruktuurille ja työasemille. Jokaisessa C-View- tai Intelligent 2D -kuvan DICOM-ylätunnisteessa on tarvittavat tiedot, joiden perusteella sen voi erottaa oheen liitettyistä perinteisistä 2D-kuvista tai saman näkymän tomosynteesikuvasarjoista. Ilmoitus ("C-View" tai "Intelligent 2D") poltetaan myös syntetisoidun 2D-kuvan kuvapistetietoihin.

### **Työnkulku**

Samoin kuin kaikissa muissakin kuvantamistutkimuksissa, tekniikko valitsee potilaan ja määrittää tehtävän kuvantamismenettelyn tyypin. C-View- tai Intelligent 2D -kuvilla tehtävässä tutkimuksessa ovat tarpeen ainoastaan kuvauskohdan kuvantamismenettely ja tutkimuksen toteuttaminen. Itse C-View- ja Intelligent 2D -ohjelmiston ilman ihmisen suoraa työpanosta.



## 1.11 Tietoja 3DQuorum-ohjelmistosta



### Huomautus

3DQuorum®-kuvantamistekniikka ei ehkä ole saatavilla kaikilla alueilla. Kysy lisätietoja ottamalla yhteyttä myyntiedustajaasi.

3DQuorum®-ohjelmisto käyttää korkearesoluutioisesta rinnan tomosynteesikuvauksesta saatuja kuvatietoja SmartSlice-leikkeiden eli ”pakkoihin” pinottujen 3D-kuvien luomiseen. SmartSlice-leikkeet luodaan ilman ylimääräisen digitaalisen tomosynteesikuvauksen tarvetta. SmartSlice-leikettä voidaan pitää tomosynteesileikkeen ”paksuna” versiona, ja se vastaa kuutta leikettä (6 mm) alkuperäisestä tomosynteesirekonstruktiosta. SmartSlice-tilavuus koostuu peräkkäisistä syntetisoiduista leikkeistä. Jokainen SmartSlice-leike jakaa puolet sisällöstään edeltävän SmartSlice-leikkeen kanssa ja toisen puoliskon seuraavan SmartSlice-leikkeen kanssa. Siksi SmartSlice-leikkeitä tarkasteltaessa kuvia viedään eteenpäin kolme 1 mm:n tomosynteesileikettä kerrallaan. Niiden tuloksena saatavien kuvien määrä, joita radiologi tarkastelee tutkimuksessa, on kolmasosa tomosynteesin 1 mm:n rekonstruktiokuvasarjan kuvamäärästä.

SmartSlice-leikkeet on suunniteltu lyhentämään tomosynteesin kokonaisseulontatutkimuksen tulkinta-aikaa vähentämällä niiden kuvien kokonaismäärää, joita radiologin on tarkasteltava. SmartSlice-kuvia ei ole tarkoitettu kliinisen päätöksen tai diagnoosin tekemiseen ilman syntetisoituja 2D-kuvia.

### 1.11.1 3DQuorum-ohjelmistoa koskeva varoitus



#### Varoitus:

**Älä tee kliinistä päätöstä tai diagnoosia SmartSlice-kuvien perusteella ilman niihin liittyvän syntetisoidun 2D-kuvasarjan tarkastelua.**

Käytä SmartSlice-leikkeitä samalla tavalla kuin 1 mm:n 3D-leikkeitä (tai tomosynteesin rekonstruoituja leikkeitä) tomosynteesiseulontatutkimuksen tarkasteluun. Käyttäjien on varmistettava, että heillä on riittävä koulutus ja että he tuntevat SmartSlice-leikkeiden ulkoasun ennen kuin käyttävät niitä tomosynteesin rekonstruoitujen leikkeiden sijasta.

### 1.11.2 3DQuorum-ohjelmiston toimintaperiaate

#### Yleiskuvaus

3DQuorum-ohjelmisto on kuvankäsittelysovellus, jolla Hologicin tomosynteetikuvantamisjärjestelmässä kaapatuista tomosynteetitiedoista saatu rajallinen määrä leikkeitä jälkikäsitellään yhdistetyksi 3D-kuvaksi. SmartSlice-leikkeiden kuvasarjassa kuvien määrä on kolmasosa tomosynteetin rekonstruoiduista leikkeistä saatuun tietojoukkoon verrattuna samalla, kun kliiniset tiedot säilytetään. Tämän seurauksena radiologin lukuaikojä voidaan lyhentää noin 13 %. Arkistointi- ja siirtotarkoituksia varten tiedostojen kokoa voidaan pienentää yli 50 %.

SmartSlice-leikkeitä voidaan käyttää tomosynteetin rekonstruoidujen leikkeiden sijasta tarkasteltaessa seulontatutkimusta, jossa on käytetty tomosynteesiä. SmartSlice-leikkeillä saavutetaan sama herkkyys kuin 1 mm:n 3D™-leikkeillä.

#### Määrittäminen

3DQuorum-ohjelmistossa ei ole käyttäjän määritettävissä olevia asetuksia, jotka vaikuttavat tuloksena saatavien SmartSlice-leikkeiden ulkoasuun. SmartSlice-leikkeet tallennetaan ja lähetetään kuvasarjoina rintojen tomosynteetikuvaobjektien DICOM-formaatissa. SmartSlice-leikkeiden DICOM-otsikko sisältää tiedot, joita tarvitaan niiden erottamiseen samassa näkymässä olevista tomosynteetin rekonstruoiduista leikkeistä. SmartSlice-leikkeiden pikselitietoihin poltetaan myös huomautus ("3DQuorum").

3DQuorum-ohjelmiston asennuksen aikana järjestelmä määritetään sallimaan tomosynteetin rekonstruoidujen leikkeiden ja SmartSlice-leikkeiden lähettäminen PACS- ja diagnostiikkatyöasemiin. Oletusarvoiset tulostusryhmät voidaan määrittää lähettämään vain SmartSlice-leikkeitä, vain tomosynteetin rekonstruoiduja leikkeitä tai molempia ensisijaisesti laitteisiin automaattisesti. Laitoksen PACS-järjestelmänvalvoja voi Hologicin tietoliikenneinsinöörejä konsultoituaan valita laitoksen IT-infrastruktuuriin ja työasemiin parhaiten sopivat tulostusmuodot.

Kuten minkä tahansa uuden kuvantamistekniikan käyttöönoton yhteydessä, Hologic suosittelee SmartSlice-leikkeiden testaamista PACS-järjestelmän, työasemien ja muiden Imaging Enterprise -laitteiden kanssa yhteensopivuuden varmistamiseksi.

#### Työnkulku

Samoin kuin kaikissa muissakin kuvantamistutkimuksissa, tekniikko valitsee potilaan ja määrittää tehtävän kuvantamismenettelyn tyypin. Tomosynteetiseulontatutkimuksissa, joissa käytetään 3DQuorum-ohjelmistoa, ainoat vaaditut toimenpiteet ovat tutkimuskohteen kuvantamisprosessi ja tutkimuksen suorittaminen. Varsinainen 3DQuorum-ohjelmisto toimii automaattisesti ilman käyttäjän suorita toimia.

## 1.12 Tietoja Genius AI Detection -ohjelmistosta

Genius AI Detection -ohjelmisto on ohjelmistomoduuli, jonka avulla tunnistetaan epäilyttäviä rinnan leesioita, jotka näkyvät pehmytkudostihentyminä (massoina, arkkitehtonisina vääristyminä ja epäsymmetrioina) tai kalkkeumarypäksinä rinnan tomosynteesikuvissa. Genius AI Detection -ohjelmisto analysoi kunkin näkymän tomosynteesitiedot Hologic 3D Mammography™ -tutkimuksesta ja tunnistaa tällaisia leesioita syväoppimisen neuroverkkojen avulla. Genius AI Detection -ohjelmisto tuottaa kunkin tunnistetun leesion osalta seuraavat CAD-löydökset:

- Leike, jossa leesio on parhaiten edustettuna.
- Leesion sijainti.
- Leesion ääriviivat.
- Leesion luotettavuuspisteet.

Lisäksi Genius AI Detection -ohjelmisto tuottaa koko rinnan tomosynteesitutkimuksen tapauspisteytyksen, joka edustaa sen todennäköisyyttä, että tutkimus sisältää pahanlaatuisen leesion.

Genius AI Detection -ohjelmisto tallentaa näiden CAD-löydösten kaikki ominaisuudet DICOM-mammografian CAD SR -objektiin DICOM-yhteensopivissa tarkastelutyöasemissa ja arkistojärjestelmissä arkistointia ja näyttämistä varten. Toissijainen DICOM-kaappauskuva voidaan luoda valinnaisesti siinä tapauksessa, että tarkastelutyöasemat eivät pysty tulkitsemaan DICOM-mammografian CAD SR -objekteja.

### Työnkulku

Samoin kuin kaikissa muissakin kuvantamistutkimuksissa, teknikko valitsee potilaan ja määrittää tehtävän kuvantamisen menettelyn tyyppin. Genius 3D™-tutkimuksen tapauksessa ainoat vaaditut toimenpiteet ovat tutkimuskohteen kuvantamisprosessi ja tutkimuksen toteuttaminen. Varsinainen Genius AI Detection -ohjelmisto toimii automaattisesti ilman käyttäjän suoria toimia.

### 1.12.1 Genius AI Detection -ohjelmistoa koskevat varoitukset ja varotoimet



---

#### Tärkeää

Radiologin tulee perustaa tulkinta ainoastaan diagnostisen laadun kuviin. Potilaan kliinisen tilan määrittäminen ei saa perustua pelkästään Genius AI Detection -ohjelmiston merkkeihin.

---



---

#### Tärkeää

Genius AI Detection -ohjelmisto on apuväline, jota radiologit voivat käyttää samanaikaisesti Hologic 3D Mammography™ -kuvasarjojen tulkinnan aikana.

---



### Tärkeää

Genius AI Detection -ohjelmisto ei paranna käyttäjän näkemää näkymää, vaan se auttaa tunnistamaan 3D™-mammogrammien tutkimusta vaativat alueet.

---

## 1.13 Käyttäjäprofiilit

### 1.13.1 Mammografiateknikko

- Täyttää kaikki vaatimukset, jotka koskevat paikkaa, jossa mammografiateknikko toimii.
- On suorittanut mammografiajärjestelmän käyttöä koskevan koulutuksen.
- On saanut koulutuksen mammografiakuvauksen asennoista.
- Osaa käyttää tietokonetta ja sen oheislaitteita.

### 1.13.2 Radiologi

- Täyttää kaikki vaatimukset, jotka koskevat sijoituspaikkaa, jossa radiologi toimii.
- Osaa käyttää tietokonetta ja sen oheislaitteita.

### 1.13.3 Lääketieteellisen fysiikan asiantuntija

- Täyttää kaikki vaatimukset, jotka koskevat sijoituspaikkaa, jossa lääketieteellisen fysiikan asiantuntija toimii.
- On perehtynyt mammografiaan.
- On hankkinut kokemusta digitaalisesta kuvantamisesta.
- Osaa käyttää tietokonetta ja sen oheislaitteita.

## 1.14 Kohdepotilasryhmä

Oireettomille potilaille, joilla on keskimääräinen tai keskimääräistä suurempi riski saada rintasyöpä, on tehtävä rintasyövän seulontakuvaus. Potilaat, joilla saattaa olla rintasyöpään liittyviä oireita tai poikkeavia löydöksiä seulontatutkimuksessa, tarvitsevat myös diagnostisen kuvantamisen samoilla tai vastaavilla modaliteeteilla. Pätevä, lääketieteellisesti koulutettu henkilöstö päättää yhteisen päätöksenteon perusteella potilaan ja joissakin tapauksissa palveluntarjoajan kanssa potilaan iän, potilaan terveydentilan ja fyysisen kunnon perusteella, onko röntgentutkimus aiheellista.

## 1.15 Koulutusvaatimukset

Yhdysvalloissa käyttäjien on oltava rekisteröityjä radiologiateknikoita, jotka täyttävät mammografian suorittamisen edellytykset. Mammografialaitteiden käyttäjien on täytettävä kaikki perinteiselle ja digitaaliselle mammografialle asetetut Yhdysvaltain elintarvike- ja lääkeviraston ohjeiden mukaiset asiaan liittyvät MQSA-laatustandardin vaatimukset.

Käyttäjälle on tarjolla eri koulutusvaihtoehtoja, joita ovat muun muassa:

- Hologicin kliinisten palveluiden asiantuntijan antama sovellusten käyttökoulutus paikan päällä
- Työharjoittelu paikan päällä, mikä tunnetaan myös vertaiskoulutuksena.

Lisäksi käyttöopas sisältää ohjeita järjestelmän käytöstä.

Kaikkien käyttäjien on varmistettava, että he ovat saaneet koulutusta järjestelmän oikeasta toiminnasta ennen sen käyttöä potilaiden tutkimiseen.

Hologic ei vastaa virheellisestä järjestelmän käytöstä johtuvista vammoista tai vahingoista.

## 1.16 Laadunvalvontavaatimukset

Yhdysvalloissa laitosten on laadittava laadunvarmistus- ja laadunvalvontaohjelman laadunvalvonnan käsikirjan avulla. Laitoksen on laadittava ohjelma, joka täyttää MQSA (Mammography Quality Standards Act) -laatustandardin vaatimukset tai jolla on oltava ACR:n (American College of Radiology) tai muun akkreditointielimen hyväksyntä.

Yhdysvaltojen ulkopuolella sijaitsevat laitokset voivat hyödyntää laadunvalvonnan käsikirjaa laatiessaan ohjelmaa, joka täyttää paikalliset standardit ja säännökset.

## 1.17 Asennusohjeiden sijainti

Asennusohjeet ovat saatavilla *huollon ohjekirjassa*.

## 1.18 Teknisen kuvauksen tietojen sijainti

Teknisen kuvauksen tiedot ovat saatavilla *huollon käsikirjassa*.

## 1.19 Takuulauseke

Ellei sopimuksessa nimenomaisesti toisin mainita: i) takuu koskee Hologicin valmistamia laitteita ja niiden toimintaa alkuperäisen asiakkaan käytössä ja julkaistujen käyttöohjeiden mukaan käytettyinä yhden (1) vuoden ajan alkaen lähetys- tai asennuspäivämäärästä, jos erillinen asennus on tarpeen ("takuu-aika"); ii) digitaalisen mammografiakuvantamisen röntgenputkien takuu-aika on kaksikymmentäneljä (24) kuukautta, josta röntgenputkien täystakuu koskee ensimmäisiä kahtatoista (12) kuukautta ja tasasuuruinen pro rata -takuu kuukausia 13–24; iii) korvaavien ja kunnostettujen osien takuu kestää alkuperäisen takuuajan loppuun tai yhdeksänkymmentä (90) päivää lähetyksestä riippuen siitä, kumpi on pitempi; iv) kulutustavaroiden käyttöohjeiden mukainen toiminta on taattu niiden pakkaukseen painettuun viimeiseen käyttöpäivämäärään asti; v) luvallisen ohjelmiston takuu koskee ohjelmiston julkaistun käyttöohjeen mukaista toimintaa; vi) palvelut on taattu toimitettaviksi ammattimaisesti; vii) muuta kuin Hologicin valmistamaa laitteistoa koskee valmistajan oma takuu, joka ulottuu myös Hologicin asiakkaisiin kyseisen valmistajan sallimissa puitteissa. Hologic ei takaa, että tuotteiden käyttö on

keskeytymätöntä tai virheetöntä, tai että tuotteet toimivat muiden kuin Hologicin valtuuttamien kolmannen osapuolen tuotteiden kanssa. Nämä takuut eivät koske mitään kohdetta, joka on: (a) muun kuin Hologicin valtuuttaman huoltohenkilöstä korjaama, siirtämä tai muuttama; (b) altistettu fyysiselle (mukaan lukien lämpö tai sähkö) väärinkäytölle, rasitukselle tai virheelliselle käytölle; (c) säilytetty, kunnossapidetty tai käytetty tavalla, joka ei ole yhdenmukainen sovellettavien Hologicin teknisten tietojen tai ohjeiden kanssa, mukaan lukien asiakkaan kieltäytyminen sallimasta Hologicin suosittelemien ohjelmistopäivitysten asentamisesta; tai (d) määritetty kuuluvaksi muun kuin Hologic-takuun piiriin tai esijulkaisuksi tai ”sellaisenaan”-perusteella.

### 1.20 Tekninen tuki

Katso tuotetuen yhteystiedot tämän käyttöoppaan tekijänoikeussivulta.

### 1.21 Tuotevalitukset

Ilmoita kaikista tämän tuotteen laatua, luotettavuutta, turvallisuutta tai suorituskykyä koskevista valituksista tai ongelmista Hologicille. Jos laite on aiheuttanut potilaalle vamman tai pahentanut potilaan vammaa, ilmoita tapahtumasta välittömästi Hologicin valtuutetulle edustajalle ja kyseisen jäsenvaltion tai maan toimivaltaiselle viranomaiselle. Lääkinnällisten laitteiden osalta toimivaltainen viranomainen on yleensä kyseisen jäsenvaltion terveysministeriö tai terveysministeriön virasto. (Saat yhteystiedot Hologicin tekijänoikeussivulta.)

### 1.22 Hologicin kyberturvallisuutta koskeva lauseke

Hologic testaa jatkuvasti tietokoneen ja verkkoturvallisuuden vallitsevaa tilaa mahdollisten tietoturvaongelmien tutkimiseksi. Tarvittaessa Hologic suorittaa tuotteen päivitykset.

Katso Hologic-tuotteiden kyberturvallisuuden parhaita käytäntöjä koskevat asiakirjat Hologic-verkkosivuilta osoitteesta [www.Hologic.com](http://www.Hologic.com).



#### **Varoitus:**

**Tietokone- ja verkkoturvallisuuden ylläpitämiseksi kaikki Hologicin toimittamat kyberturvallisuuspäivitykset on asennettava.  
Järjestelmään ei saa asentaa hyväksymättömiä ohjelmistoja.**













---

### 1.23 Virustorjuntatiedot

Ota yhteyttä huoltoedustajaan virustorjuntaohjelman asennusta varten.

## 1.24 Symbolit

Tässä osiossa kuvataan järjestelmässä käytetyt symbolit.











Symboli	Kuvaus	Standardi
	Huomio – säteilyä	Hologic
	Järjestelmä säteilee radiotaajuista energiaa (ei-ionisoivaa sähkömagneettista säteilyä).	IEC 60417, viite 5140
	Varoitus, sähkö	ISO 7010, viite W012
	Vaarallinen jännite	IEC 60417, viite 5036
	Varoitus	ISO 7010, viite W001
	Huomio	ISO 15223-1, viite 5.4.4
	Hätäpysäytys	Hologic
	Hävitä sähkö- ja elektroniikkalaitteet erillään normaalijätteestä. Lähetä käytöstä poistettu materiaali Hologicille tai ota yhteyttä huoltoedustajaan.	WEEE-direktiivi 2012/19/EU
	Tyypin B potilasliityntäosa	IEC 60417, viite 5840
	Potentiaalintasausliitin	IEC 60417, viite 5021
	Suojamaatto (maadoitus)	IEC 60417, viite 5019
	Sulake	IEC 60417, viite 5016

# Selenia Dimensions -järjestelmän käyttöopas

Luku 1: Johdanto

















Symboli	Kuvaus	Standardi
	Vaihtovirta	IEC 60417, viite 5032
	”POIS PÄÄLTÄ” (virta)	IEC 60417, viite 5008
	”PÄÄLLÄ” (virta)	IEC 60417, viite 5007
	Vain lääkärin määräyksestä	FDA 21 CFR 801,109
	Euroopan yhteisössä toimiva valtuutettu edustaja	ISO 15223-1, viite 5.1.2
	CE-merkintä ja ilmoitetun laitoksen viitenumero	MDR-asetus (EU) 2017/745
	Lääkinnällinen laite	ISO 15223-1, viite 5.7.7
	Lääkinnällinen – Yleinen lääkitseminen – Yleinen lääkitseminen laite sähköiskun, tulipalon ja mekaanisten vaarojen osalta standardien ANSI/AAMI ES 60601-1:2005 (AI:2012), CAN/CSA C22.2 nro 60601-1 (2014) ja IEC 60601-1:2012 mukaisesti.	UL-luokitus
	INMETRO & BR -merkki	BR INMETRO-sertifiointi (Brasilia)
	Epästeriili	ISO 15223-1, viite 5.2.7
 <a href="http://www.hologic.com/package-inserts">www.hologic.com/package-inserts</a>	Tutustu käyttöohjeisiin	ISO 15223-1, viite 5.4.3
	Katso käyttöohjeet/opaslehtinen	ISO 7010, viite M002



Symboli	Kuvaus	Standardi
<b>Translations in Box</b>	Käännökset pakkauksessa	Hologic
	Kierrätettävyysymboli	Unicode, viite U+267C
	Pääsy pyörätuolilla	ISO 7000, viite 0100
	Pidettävä kuivana	ISO 15223-1, viite 5.3.4
	Särkyvä, käsittele varovasti	ISO 15223-1, viite 5.3.1
	Ei saa pinota	ISO 7000, viite 2402
	Lämpötilarajoitus	ISO 15223-1, viite 5.3.7
	Ilmankosteusrajoitus	ISO 15223-1, viite 5.3.8
	Ilmanpainerajoitus	ISO 15223-1, viite 5.3.9
<b>Temp Logger Activated</b>	Lämpötilan rekisteröintilaitte aktivoitu	Hologic
<b>Temp Logger SN</b>	Lämpötilan rekisteröintilaitteen sarjanumero	Hologic
	Tämä puoli ylöspäin	ISO 7000, viite 0623
	Ei saa käyttää, jos pakkaus on vahingoittunut	ISO 15223-1, viite 5.2.8

# Selenia Dimensions -järjestelmän käyttöopas

Luku 1: Johdanto

Symboli	Kuvaus	Standardi
	Osanumero	Hologic
	Tarkistusversio	Hologic
	Mallinumero	Hologic
	Luettelonumero	ISO 15223-1, viite 5.1.6
	Eräkoodi	ISO 15223-1, viite 5.1.5
	Sarjanumero	ISO 15223-1, viite 5.1.7
	Määrä	Hologic
	Toimitettu ohjelmisto	Hologic
	Ohjelmiston versionumero	Hologic
	Tapaus	Hologic
	Myyjän koodi	Hologic
	Valmistaja	ISO 15223-1, viite 5.1.1
	Valmistuspäivä	ISO 15223-1, viite 5.1.3
	Valmistusmaa	ISO 15223-1, viite 5.1.11
	Valmistettu Yhdysvalloissa	Hologic
	Patentit	Hologic

## 1.25 Dokumentointikäytännöt

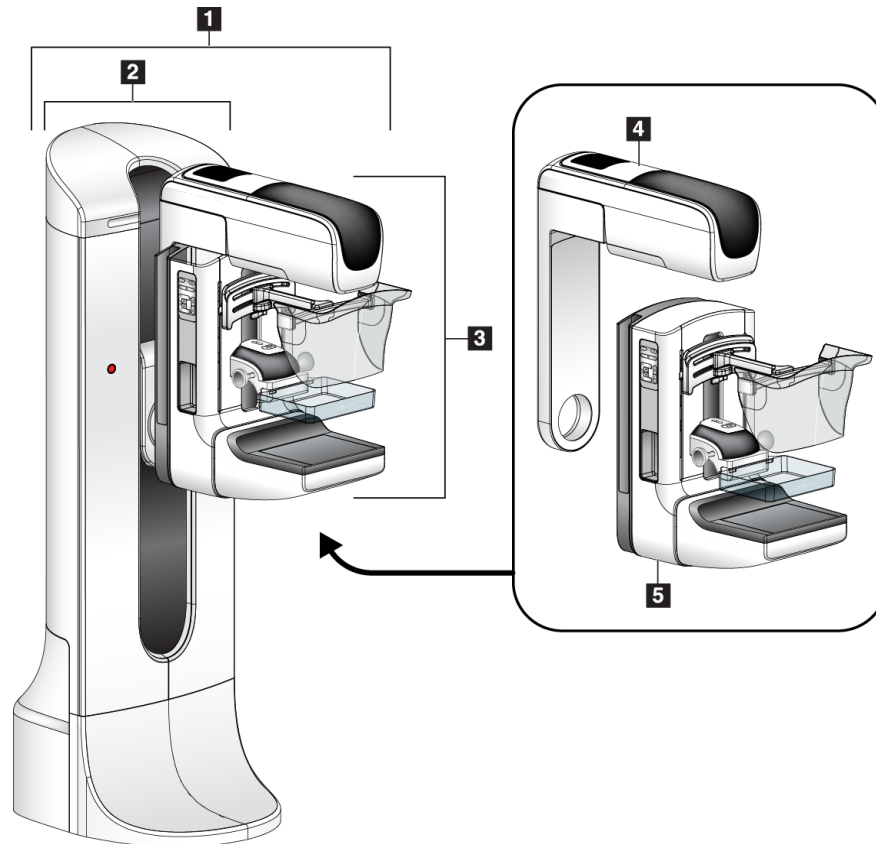
Kun ohjelma kehottaa lisäämään tekstiä, syötä teksti tulostettuna kiinteävälisellä kirjaimella täsmälleen näytetyn mukaisesti.



## Luku 2 Yleiset tiedot

### 2.1 Järjestelmän yleiskatsaus

#### 2.1.1 Putkirungon yleiskuvaus

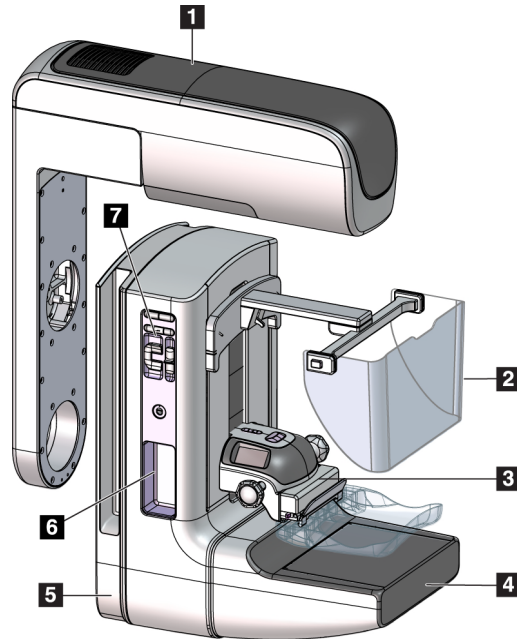


Kuva 1: Selenia® Dimensions® -järjestelmän putkirunko

#### Kuvateksti

1. Putkirunko (runko-osa ja C-kaarilaite)
2. Runko-osa
3. C-kaarilaite (putkivarsi ja puristusvarsi)
4. Putkivarsi
5. Puristusvarsi

### 2.1.2 C-kaarilaitteen yleiskuvaus

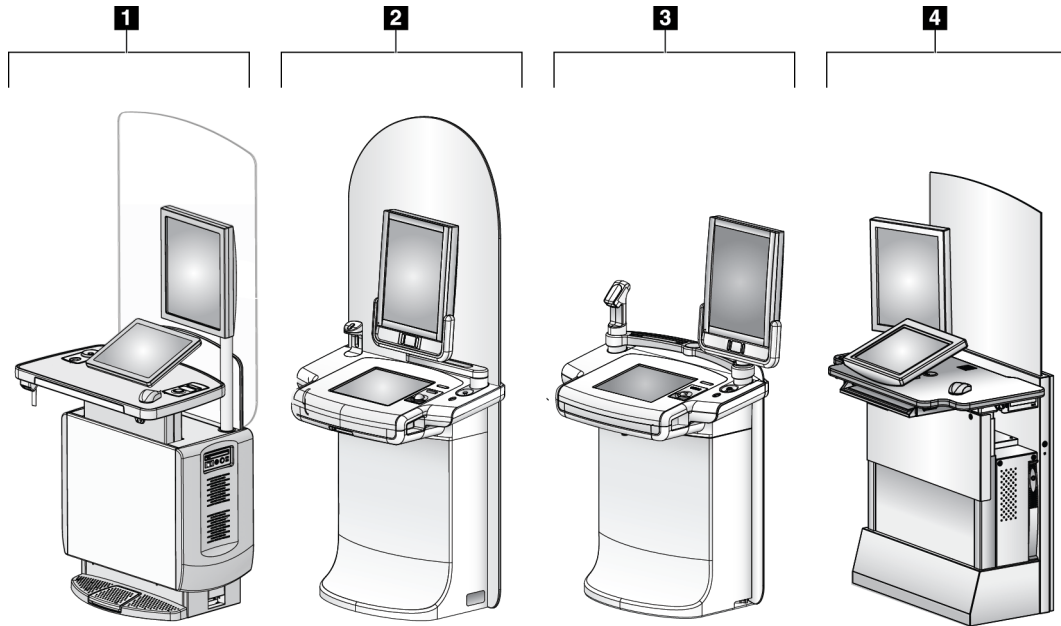


#### Kuvateksti

1. Putkivarsi
2. Potilaan kasv suoja
3. Puristuslaite
4. Kuvareseptori
5. Puristusvarsi
6. Potilaan kahva
7. C-kaarilaitteen ohjauspaneeli

Kuva 2: C-kaarilaitteen yleiskuvaus

## 2.1.3 Kuvaustyöaseman yleiskuvaus



Kuva 3: Kuvaustyöasemat

### Kuvateksti

1. Yleismallinen kuvaustyöasema
2. Erikoismallinen kuvaustyöasema
3. Siirrettävä kuvaustyöasema
4. Vakiomallinen kuvaustyöasema

## 2.2 Turvallisuustiedot

Lue tämä käyttöopas ja perehdy sen sisältöön ennen kuin käytät järjestelmää. Pidä käyttöopas saatavilla järjestelmän käytön aikana.

Noudata aina kaikkia tämän käyttöoppaan ohjeita. Hologic ei vastaa virheellisestä järjestelmän käytöstä johtuvista vammoista tai vahingoista. Kysy koulutusmahdollisuuksista Hologic-edustajaltasi.

Järjestelmässä on turvalukitukset, mutta käyttäjän on oltava perehtynyt järjestelmän turvalliseen käyttöön. Käyttäjän on myös oltava tietoinen röntgensäteilystä terveydelle aiheutuvasta vaarasta.

### 2.3 Varoitukset ja varotoimet



Tämä järjestelmä luokitellaan LUOKAN I, TYYPIN B SOVELLETTAVAKSI OSAKSI, IPX0, pysyvästi kytketty laite, jatkuva käyttö lyhytaikaisella latauksella standardin 60601-1 mukaisesti. Järjestelmää ei ole erityisesti suojattu syttyviltä anestesia-aineilta tai nesteen tunkeutumiselta.



---

**VAROITUS!**

Sähköiskun vaara. Kytke tämä laite ainoastaan suojamaadoitettuun verkkoliitäntään.

---



---

**VAROITUS!**

Pohjois-Amerikan sähköturvallisuusvaatimusten täyttämiseksi on käytettävä sairaalakäyttöön tarkoitettua kaapelin jatkoliitintä vaadittavan maadoituksen muodostamiseksi.

---



---

**VAROITUS!**

Sähkölaitteiden käytöstä syttyvien anestesia-aineiden lähellä voi aiheutua räjähdys.

Järjestelmää ei ole tarkoitettu käytettäväksi räjähdysvaarallisessa ympäristössä (kuten esimerkiksi ilmaa, happea tai typpioksiduulia sisältävien syttyvien anestesiaseosten läheisyydessä).

---



---

**VAROITUS!**

Älä kosketa järjestelmää, jos se on tulossa. Poistu alueelta. Käytä vain sähköpaloihin hyväksytyjä sammuttimia.

---



---

**VAROITUS!**

Järjestelmän eristämiseksi oikein järjestelmään saa kiinnittää vain hyväksytyjä lisä- tai vaihtoehtoisia varusteita. Ainoastaan valtuutettu henkilöstö saa muuttaa liitännöitä.

---





### **VAROITUS!**

Säilytä 1,5 metrin turvaetäisyys potilaan ja muun kuin potilaan laitteen välillä.

Älä asenna potilaan alueelle osia, jotka ovat muun kuin potilaslaitteen osia (kuten työnkulun hallintalaite, diagnostinen tarkistustyöasema tai paperitulostin).

---



### **VAROITUS!**

Ainoastaan Hologicin valtuuttamat koulutetut huoltoinsinöörit saavat avata paneelit. Järjestelmässä on hengenvaarallisia jännitteitä.

---



### **VAROITUS!**

Käyttäjän on korjattava ongelmat ennen järjestelmän käyttöä. Ota yhteyttä valtuutettuun huoltoedustajaan ennakoivaa huoltoa varten.

---



### **VAROITUS!**

Sähkökatkon sattuessa ota potilas pois järjestelmästä ennen virran kytkemistä.

---



### **Varoitus:**

Järjestelmän sisäiset virtapiirit voivat aiheuttaa vakavia vammoja tai kuoleman. Suojia saa irrottaa tai muuttaa vain valtuutettu huoltohenkilöstö. Jos kanturin tai AWS:n virtajohto on vaurioitunut, järjestelmä on kytkettävä pois päältä ja korjattava ennen käyttöä.

---



### **Varoitus:**

Laite sisältää vaarallista materiaalia. Lähetä käytöstä poistettu materiaali Hologicille tai ota yhteyttä huoltoedustajaan.

---



### **Varoitus:**

C-kaarilaitteen liike on moottoroitu.

---



### **Varoitus:**

Potilaan annos nousee korkealle tasolle, kun altistumisen AEC-säätöarvoa lisätään. Kuvan kohina lisääntyy tai kuvan laatu heikkenee, kun altistumisen AEC-säätöarvoa vähennetään.

---



**Varoitus:**

Valvo laitteen käyttöä paikallisten säteily suojausta koskevien säännösten mukaisesti.

---



**Varoitus:**

Tähän järjestelmään asennetut levyasemat ovat luokan I lasertuote. Estä suora altistuminen säteelle. Lasiin piilosäteilyä esiintyy, jos levyasema on auki.

---



**Varoitus:**

Tähän järjestelmään asennettu viivakoodiskanneri on luokan II lasertuote. Estä suora altistuminen säteelle. Laserin piilosäteilyä esiintyy, jos kansi avataan.

---



**Varoitus:**

Järjestelmä tuottaa ionisoivaa säteilyä, joka voi olla vaarallista potilaille ja käyttäjille, ellei tässä oppaassa annettuja turvallisuus- ja käyttöohjeita noudateta.

---



**Varoitus:**

Järjestelmän sisällä olevat sähköpiirit voivat tuottaa sähkömagneettista säteilyä, joka voi häiritä muita laitteita tai implantoituja laitteita.

---



**Varoitus:**

Asetu kokonaan säteily suojan taakse altistumisen aikana. Säteilysuojan rikkoutumisen estämiseksi sitä ei saa lyödä tai painaa voimalla. Rikkoutuneessa säteily suojaossa voi olla teräviä reunoja.

---



**Varoitus:**

Älä liikuta C-kaarilaitetta, kun järjestelmä palauttaa kuvaa.

---



**Varoitus:**

kun kiinnität tai irrotat puristuslevyä, pidä sormet poissa puristuslevyn kiinnittimestä loukkaantumisen välttämiseksi.

---



**Varoitus:**

Jos puristuslevy koskettaa mahdollisia tartuntavaarallisia materiaaleja, ota yhteyttä infektioiden hallinnasta vastaavaan edustajaan kontaminaation poistamiseksi puristuslevystä.

---



**Varoitus:**

Älä jätä potilasta ilman valvontaa toimenpiteen aikana.

---



**Varoitus:**

Pidä potilaan kädet pois kaikilta painikkeilta ja kytkimiltä koko ajan.

---



**Varoitus:**

Aseta jokainen jalkakytkin siten, että niiltä ulottuu käytön aikana hätäkatkaisimille.

---



**Varoitus:**

Sijoita jalkakytkimet siten, että potilaan tai pyörätuolin aiheuttama tahaton käyttö estyy.

---



**Varoitus:**

Potilaan suurempien säteilyannosten välttämiseksi aseta ainoastaan hyväksytyjä materiaaleja röntgensädesuihkuun.

---



**Varoitus:**

Tämä järjestelmä voi olla vaarallinen potilaalle ja käyttäjälle. Noudata aina röntgensäteille altistumista koskevia varoituksia.

---



**Varoitus:**

Käytä kaikissa altistuksissa suurennustapaustutkimuksia lukuun ottamatta aina kasvosuojaa.

---



**Varoitus:**

Kasvosuojus ei suojaa potilasta säteilystä.

---



**Varoitus:**

Kiinnijäämisen vaara. Varmista, että C-kaarilaitteen etäisyys kaikkiin muihin esineisiin on 50 cm (20 tuumaa) C-kaarilaitteen pyörimisliikkeen aikana. Älä käytä automaattista pyörimisliikettä, jos C-kaarilaitteen etäisyys on alle 50 cm (20 tuumaa).

---



**Huomio:**

Järjestelmä on lääkinällinen laite eikä tavallinen tietokone. Tee vain sallittuja muutoksia laitteistoon tai ohjelmistoon. Asenna laite palomuurin taakse verkkoturvallisuuden vuoksi. Tietokoneen virustorjuntaohjelma ja verkkoturvallisuus eivät sisälly tämän lääkinällisen laitteen toimitukseen (esimerkiksi tietokoneen palomuri). Verkkoturvallisuus ja virustorjunta ovat käyttäjän vastuulla.

---



**Huomio:**

Sammuta kuvaustyöaseman suojakatkaisimesta ainoastaan hätätilanteessa. Suojakatkaisin voi sammuttaa keskeytyksettömän virransyötön (UPS), mistä aiheutuu tietohäviön vaara.

---



**Huomio:**

Tietohäviön vaara. Älä sijoita laitteiden lähelle tai päälle magneettista tallennusvälinettä, jotka synnyttävät magneettisia kenttiä.

---



**Huomio:**

Älä aseta lämmönlähdettä (kuten lämpömattoa) kuvareseptorin päälle.

---



**Huomio:**

Sammuta laite toimenpidesuosituksen mukaisesti mahdollisen lämpöshokista johtuvan digitaalisen kuvareseptorin vaurion välttämiseksi.

---



**Huomio:**

Näyttö on kalibroitu DICOM-standardien vaatimusten mukaisesti. Älä säädä näytön kirkkautta tai kontrastia.

---



**Huomio:**

Käytä puhdistusnesteitä mahdollisimman vähäinen määrä. Nesteet eivät saa virrata eikä valua.

---



**Huomio:**

Älä suihkuta desinfiointiainetta järjestelmään, jotta elektroniset osat eivät vaurioidu.

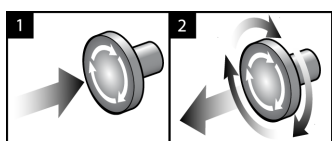
---

**Huomautus:**

Hologic ei toimita runko-osan virtajohtoa joihinkin maihin. Jos virtajohtoa ei toimiteta, asennetun johdon on täytettävä seuraavat vaatimukset ja oltava kaikkien asianmukaisten paikallisten koodien mukainen: 3 johtoa, 8 AWG (10 mm<sup>2</sup>), kupari, pituus enintään 25 jalkaa (7,62 metriä).

## 2.4 Hätäkatkaisimet

Hätäkatkaisimet katkaisevat virran runko-osasta ja kuvaustyöaseman nostokoneistosta (työasemista, joissa on tämä vaihtoehto). Älä käytä hätäkatkaisimia järjestelmän rutiininomaiseen virrankatkaisuun.



Kuva 4: Hätäkatkaisimien toiminnallisuus

Hätäkatkaisimia on kolme, yksi runko-osan molemmilla puolilla ja yksi kuvaustyöasemassa.

1. Voit sammuttaa runko-osan ja kuvaustyöaseman nostolaitteiston painamalla hätäkatkaisimesta.
2. Voit palauttaa hätäkatkaisimen alkuasentoon kääntämällä myötäpäivään noin neljänneskierroksen, kunnes kytkin nousee takaisin ulos.

## 2.5 Lukitukset

Järjestelmässä on turvalukitukset:

- C-kaarilaitteen pysty- ja pyörimisliikkeet ovat poissa käytöstä, kun puristusvoima on käytössä. Huoltoinsinööri voi määrittää estovoiman 22–45 newtonia (5–10 paunaa).
- Jos röntgenpainike ja/tai röntgenin jalkakytkin\* vapautetaan ennen altistumisen päättymistä, altistuminen pysähtyy ja hälytysilmoitus näkyy näytössä.  
\* (Röntgenin jalkakytkin on saatavana ainoastaan yleismallisen kuvaustyöaseman konsoliin.)
- Tomo-tilassa järjestelmä estää altistumisen, jos ristikko on röntgenkentässä (tomosynteesimalli).
- Peilin ja suodattimen asentokytkimet estävät myös röntgensäteitä, kun valokentän peili tai suodatinosa ei ole oikeassa asennossa.

## 2.6 Vaatimustenmukaisuus

Tässä osiossa kuvataan mammografiajärjestelmän vaatimustenmukaisuusvaatimukset ja valmistajan vastuut.

### 2.6.1 Vaatimustenmukaisuusvaatimukset

Valmistaja vastaa tämän laitteen turvallisuudesta, luotettavuudesta ja suorituskyvystä seuraavin ehdoin:

- Huoneen sähköasennukset täyttävät kaikki vaatimukset.
- Laitetta käytetään *käyttöoppaan* mukaisesti.
- Ainoastaan valtuutetut henkilöt suorittavat kokoonpano-, laajennus-, säätö-, muutostai korjaustoimenpiteitä.
- Verkko- ja tiedonsiirtolaite on asennettu IEC-standardien mukaisesti. Koko järjestelmän (verkko- ja tiedonsiirtolaite ja mammografiajärjestelmä) on oltava IEC 60601-1-standardin vaatimusten mukainen.



**Huomio:**

Lääkinnällisten sähkölaitteiden käytössä vaaditaan erityisiä varotoimia sähkömagneettiseen yhteensopivuuteen (EMC) liittyen. Laitteet on asennettava, huollettava ja otettava käyttöön annettujen EMC-tietojen mukaisesti.

---



**Huomio:**

Radiotaajuista säteilyä käyttävät kannettavat ja matkaviestinlaitteet voivat vaikuttaa haitallisesti lääkitäisiin sähkölaitteisiin.

---



**Huomio:**

Muiden kuin määriteltyjen lisävarusteiden ja kaapeleiden käyttö voi aiheuttaa häiriöpäästöjen lisääntymistä tai häiriönsiedon heikkenemistä. Järjestelmän eristyksen laadun säilyttämiseksi järjestelmään saa kiinnittää vain hyväksytyt Hologicin lisä- tai vaihtoehtoisia varusteita.

---



**Huomio:**

Lääkinnällistä sähkölaitetta tai -järjestelmää ei saa käyttää toisten laitteiden vieressä tai pinota sitä päällekkäin niiden kanssa. Jos lääkitäistä sähkölaitetta on käytettävä toisten laitteiden vieressä tai se on pinottava päällekkäin niiden kanssa, varmista, että lääkitäinen sähkölaitte toimii oikein tässä kokoonpanossa.

---



**Huomio:**

Järjestelmä on tarkoitettu ainoastaan terveydenhuollon ammattilaisten käyttöön. Järjestelmä voi aiheuttaa radiohäiriöitä tai keskeyttää lähellä sijaitsevien laitteiden toiminnan. Tarvittaessa on ryhdyttävä vaikutuksia hillitseviin toimenpiteisiin, laite on esimerkiksi suunnattava uudelleen tai sijoitettava toiseen paikkaan tai sijainti on suojattava.



**Huomio:**

Muutokset tai muutokset, joita Hologic ei ole erikseen hyväksynyt, voivat kumota laitteen käyttövaltuutuksen.



**Huomio:**

Tämä laite on testattu ja sen on todettu toimivan digitaalilaitteiden luokan A rajoissa, jotka on määritetty FCC:n sääntöjen osassa 15. Nämä rajat on suunniteltu antamaan kohtuullinen suoja häiriöitä vastaan kaupallisessa ympäristössä. Tämä laite tuottaa, käyttää ja voi säteillä radiotaajuusenergiaa. Jos laitetta ei asenneta ja käytetä ohjekirjan mukaisesti, se voi aiheuttaa haitallisia häiriöitä radioviestintään. Asuinalueella käytettäessä tämä tuote saattaa aiheuttaa häiriötä. Käyttäjän on tällöin ryhdyttävä korjaaviin toimenpiteisiin omalla kustannuksellaan.



**Huomio:**

Perustuen KOTELON PORTIN KOSKEMATTOMUUTEEN LANGATTOMAN RADIOVIESTINTÄLAITTEEN testitasoon nähden standardia IEC 60601-1-2 p. 4 kohti, tässä laitteessa on alttius GMRS 460-, FRS 460 -lähetystaajuuteen. GMRS- ja FRS-radioiden ja järjestelmän välisen etäisyyden on oltava vähintään 30 cm.

## 2.6.2 Vaatimustenmukaisuuslausekkeet

Valmistaja vahvistaa, että laite täyttää seuraavat vaatimukset:



Lääkinnällinen – Käytetty sähkömagneettisesti säteilevä laite vain sähköiskuvaaran, tulipalovaaran ja mekaanisten vaarojen osalta seuraavien standardien mukaan: ANSI/AAMI ES 60601-1 (2005) + A1: 2012, C1: 2009 / (R)2012, A2: 2010 / (R)2012 ja CAN/CSA-C22.2 No. 60601-1 (2014)

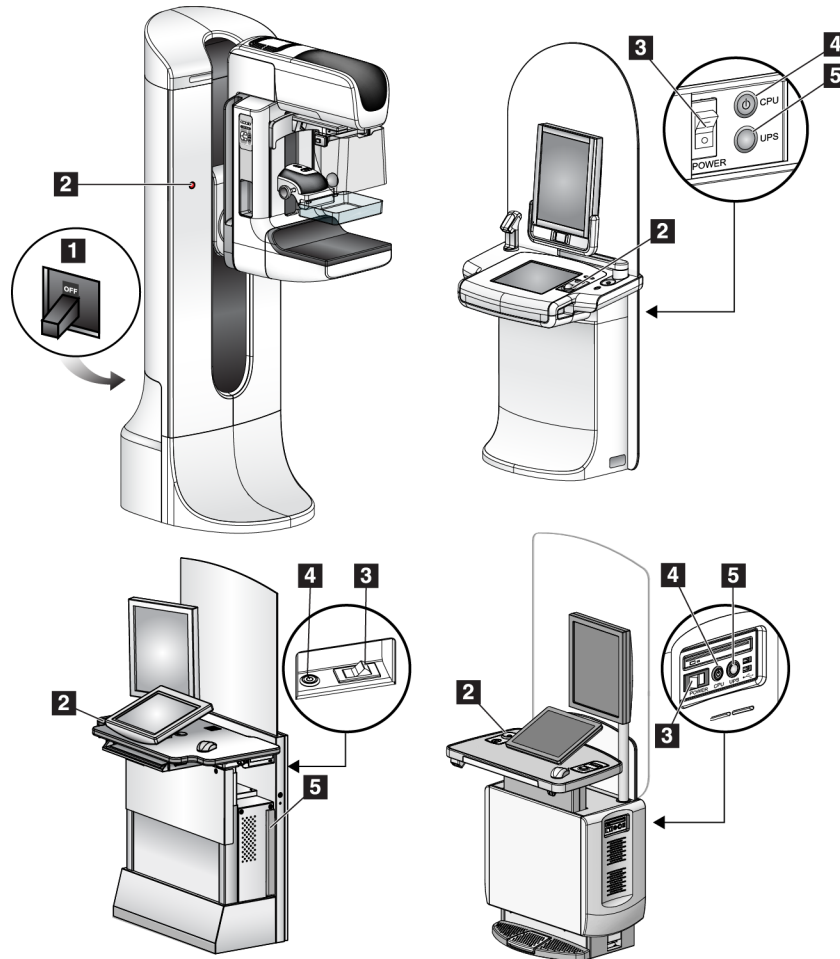
- CAN/CSA – ISO 13485-03 lääkinälliset laitteet – laadunhallintajärjestelmät – Vaatimukset sääntelytarkoituksiin (hyväksytyt ISO 13485:2003 toinen painos, 15.7.2003)
- CAN/CSA C22.2 NO. 60601-1:2014 Sähkökäyttöiset lääkintälaitteet – Osa 1: Yleiset vaatimukset turvallisuudelle ja olennaiselle suorituskyvyille
- EN 60601-1: 2006 / A1: 2013 Sähkökäyttöiset lääkintälaitteet. Yleiset vaatimukset turvallisuudelle ja olennaiselle suorituskyvyille

- ETSI EN 300 330-1: V1.3.1 ja ETSI EN 300 330-2: V1.5.1. 2006 – Sähkömagneettinen yhteensopivuus ja radiospektriasiat (ERM); Lyhyen kantaman laitteet (SRD); 9 kHz:n ja 25 MHz:n välisellä taajuusalueella toimivat radiolaitteet ja induktiiviset kehäantennijärjestelmät taajuusalueella 9 kHz ja 30 MHz
- ETSI EN 301 489-1: V1.6.1 ja ETSI EN 301 489-3: V1.8.1. 2008 – Sähkömagneettinen yhteensopivuus ja radiospektriasiat (ERM); Sähkömagneettista yhteensopivuutta (EMC) koskeva standardi radiolaitteille ja palveluille
- FCC, 47 CFR osa 15, aliosa C, osio 15.225: 2009
- FDA, 21 CFR [osat 900 ja 1020]
- IEC 60601-1: 2005 / A1: 2012 p. 3.1 Sähkökäyttöiset lääkintälaitteet – Osa 1: Yleiset vaatimukset turvallisuudelle ja olennaiselle suorituskyvyille
- IEC 60601-1-2 p. 4: 2014 Sähkökäyttöiset lääkintälaitteet – Osa 1-2: Yleiset vaatimukset turvallisuudelle ja olennaiselle suorituskyvyille – Täydentävä standardi: Sähkömagneettinen yhteensopivuus – Vaatimukset ja testit
- IEC 60601-1-3 p. 2.0: 2008 / A1: 2013 Sähkökäyttöiset lääkintälaitteet – Osa 1-3: Erityisvaatimukset lääketieteellisessä diagnostiikassa käytettävien röntgensäteilylähteiden ja röntgenputkien turvallisuudelle
- IEC 60601-2-28: 2017 Sähkökäyttöiset lääkintälaitteet – Osa 2-28: Turvallisuuden erityisvaatimukset ja olennainen suorituskyky röntgenputken asennukselle lääketieteellisiä diagnooseja varten
- IEC 60601-2-45: 2011 / AMD1: 2015 Sähkökäyttöiset lääkintälaitteet – Osa 2-45: Mammografiaröntgenlaitteiden ja stereotaktisten mammografialaitteiden erityiset turvallisuusvaatimukset
- RSS-210. Julkaisu 7, 2007 Radiostandardien erittely pienitehoisille lupavapaille radioviestintälaitteille: Luokan I laite
- ANSI/AAMI ES 60601-1: +A1: 2012, C1: 2009 / (R)2012 ja A2: 2010 / (R)2012 Sähkökäyttöiset lääkintälaitteet – Osa 1: Turvallisuuden erityisvaatimukset ja olennainen suorituskyky, sisältää muutoksen (2010)



## Luku 3 Järjestelmän ohjaimet ja ilmaisimet

### 3.1 Järjestelmän teho-ohjaimet

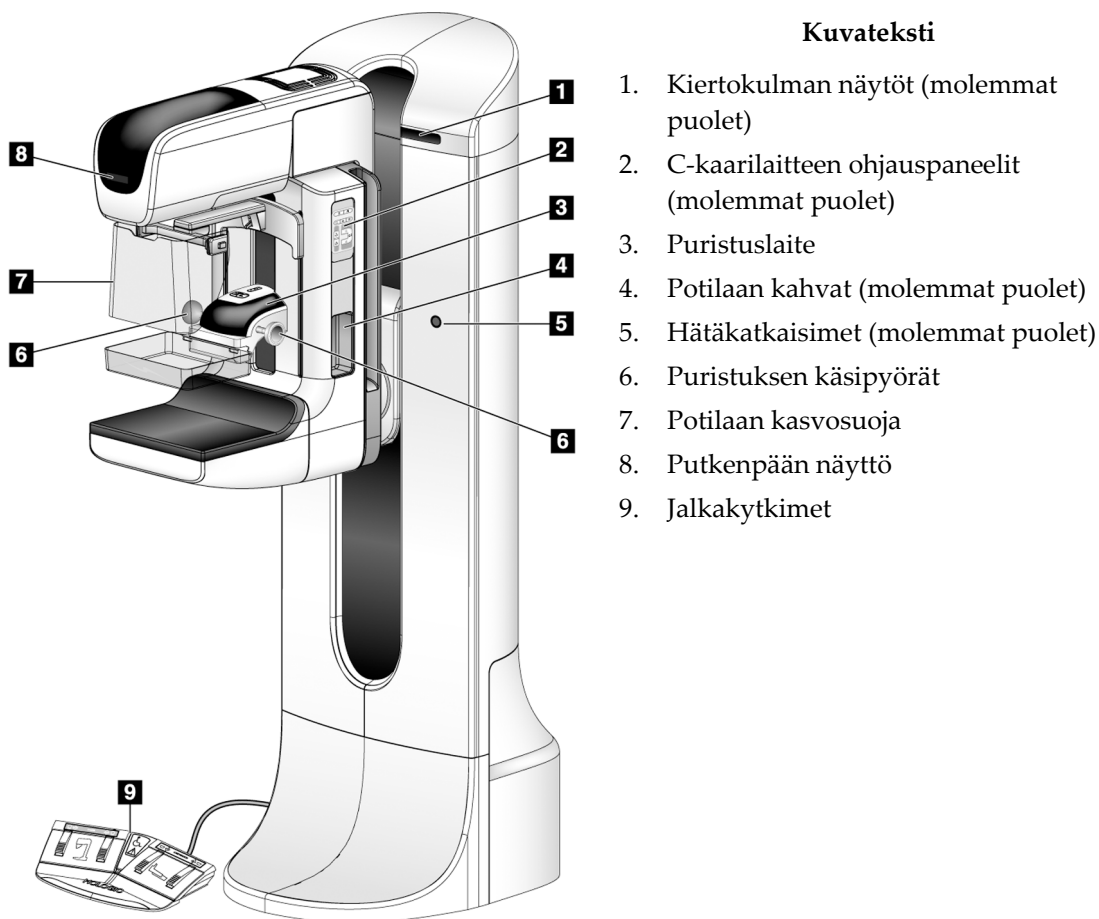


Kuva 5: Järjestelmän teho-ohjaimet

#### Kuvateksti

1. Runko-osan virtakatkaisin
2. Hätäkatkaisin (kaksi runko-osassa, yksi kuvaustyöasemassa)
3. Kuvaustyöaseman virtakytkin
4. Tietokoneen käynnistys- ja uudelleen käynnistyspainike
5. Keskeytyksettömän virransyötön (UPS) virtapainike

### 3.2 Putkirungon ohjaimet ja ilmaisimet



#### Kuvateksti

1. Kiertokulman näytöt (molemmat puolet)
2. C-kaarilaitteen ohjauspaneelit (molemmat puolet)
3. Puristuslaite
4. Potilaan kahvat (molemmat puolet)
5. Häätätkaisimet (molemmat puolet)
6. Puristuksen käsipyörät
7. Potilaan kasvosuoja
8. Putkenpään näyttö
9. Jalkakytkimet

Kuva 6: Putkirungon ohjaimet ja ilmaisimet

### 3.2.1 Putkenpään näyttö

Putkenpään näytössä näkyy:

- SID
- Suodatustyyppi
- Kollimaattoriasetus
- Puristuslevyn asento

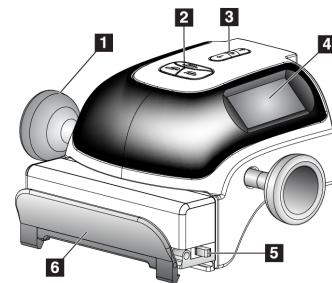


Kuva 7: Putkenpään näyttö

### 3.2.2 Puristuslaitteen ohjaimet ja näyttö

#### Kuvateksti

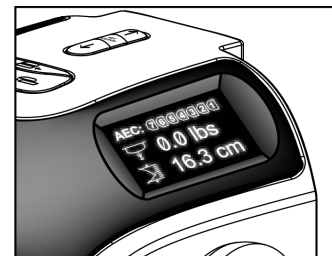
1. Manuaaliset puristuksen käsipyörät
2. Puristuslevyn vaihtopainikkeet
3. AEC-anturipainikkeet
4. Puristuslaitteen näyttö
5. FAST-puristustilan liukuosa
6. Puristuslevyn puristin



Kuva 8: Puristuslaite

Puristuslaitteen näytössä näkyy:

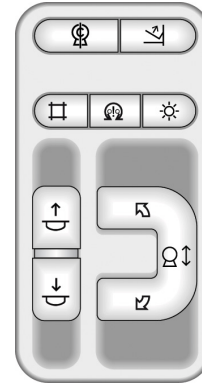
- AEC-anturin asento
- Puristusvoima (0,0 kun voima on alle "18 N")
- Puristuspaksuus
- C-kaarilaitteen kulma pyörittämisen jälkeen (5 sekunnin ajan)



Kuva 9: Puristuslaitteen näyttö

### 3.2.3 C-kaarilaitteen ohjauspaneelit

C-kaarilaitteen ohjauspaneeleista ohjataan kollimaattorin ja C-kaarilaitteen toimintoja. Katso [Toimintatestien suorittaminen](#) sivulla 46.



Kuva 10: C-kaarilaitteen ohjauspaneeli

### 3.2.4 Kaksoistoiminnon jalkakytkin



**Varoitus:**

Aseta jokainen jalkakytkin siten, että niiltä ulottuu käytön aikana hätäkatkaisimille.



**Varoitus:**

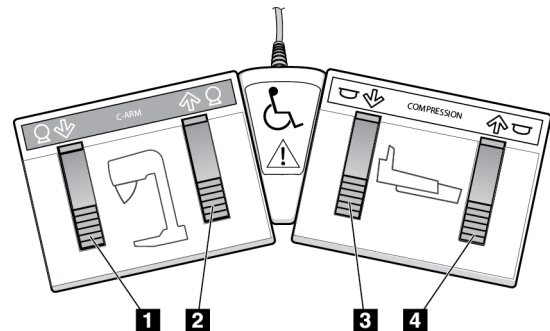
Sijoita jalkakytkimet siten, että potilaan tai pyörätuolin aiheuttama tahaton käyttö estyy.

Jalkakytkimen käyttö:

- Paina jalkakytkintä liikkeen käynnistämiseksi.
- Vapauta jalkakytkin liikkeen pysäyttämiseksi.

**Kuvateksti**

1. C-kaarilaite alas
2. C-kaarilaite ylös
3. Puristus alas
4. Puristus ylös



Kuva 11: Kaksoistoiminnon jalkakytkin

## 3.3 Kuvaustyöaseman ohjaimet ja ilmaisimet



**Huomautus**

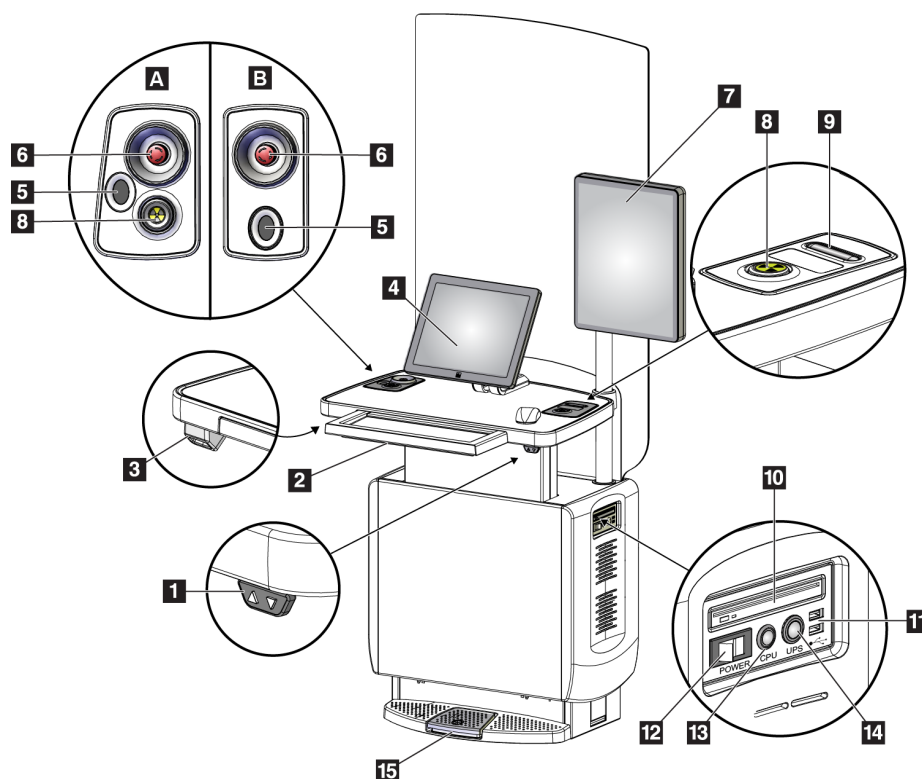
Hologic määrittää osan järjestelmistä tiettyjen vaatimusten mukaisiksi. Osa tämän käyttöoppaan sisältämistä vaihtoehdoista ja lisävarusteista voi puuttua järjestelmäsi määryksistä.

### 3.3.1 Yleismallisen kuvaustyöaseman ohjaimet ja ilmaisimet



#### Huomautus

Hologic määrittää osan järjestelmästä tiettyjen vaatimusten mukaisiksi. Osa tämän käyttöoppaan sisältämistä vaihtoehtoista ja lisävarusteista voi puuttua järjestelmäsi määryksistä.



Kuva 12: Yleismallisen kuvaustyöaseman ohjaimet ja ilmaisimet

#### Kuvateksti

- |                                 |  |
|---------------------------------|--|
| 1. Korkeudensäätökytkin         | 10. CD/DVD-asema   |
| 2. Näppäimistö (vetolaatikossa) | 11. USB-portit   |
| 3. Viivakoodiskanneri           | 12. Kuvaustyöaseman virtakytkin                            |
| 4. Ohjausnäyttö                 | 13. Tietokoneen käynnistys- ja uudelleen käynnistyspainike |
| 5. Sormenjälkiskanneri*         | 14. Keskeytyksettömän virransyötön (UPS) virtapainike      |
| 6. Häätätkaisin*                | 15. Röntgenin jalkakytkin                                  |
| 7. Kuvan näyttömonitori         |  |
| 8. Röntgenin aktivointipainike* |  |
| 9. Puristuksen vapautuspainike  |  |

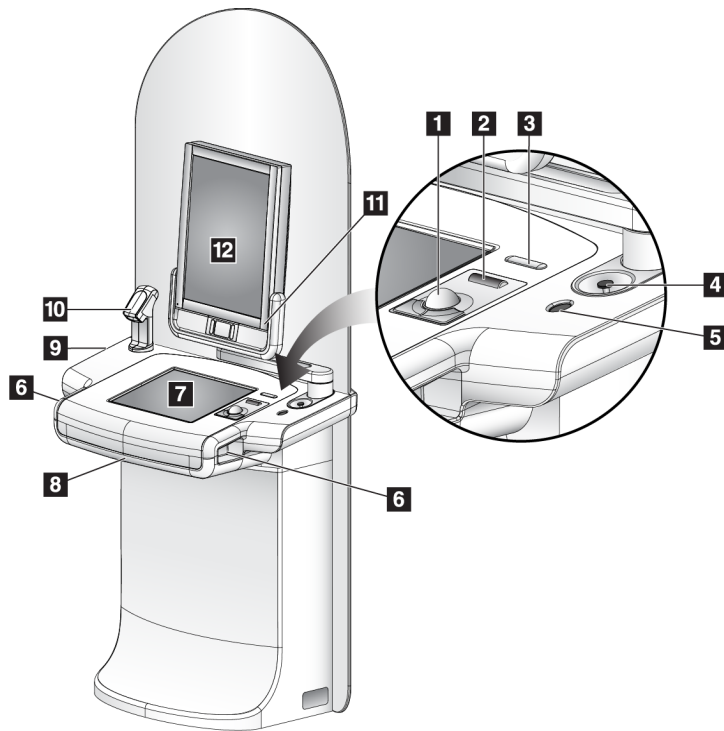
\*A = sarjan II yleismallisen kuvaustyöaseman asettelu;  
B = sarjan I yleismallisen kuvaustyöaseman asettelu



#### Huomautus

Mobiiliympäristöön on asennettu samat yleismallisen kuvaustyöaseman ohjaimet kuin yleismalliseen kuvaustyöasemaan.

### 3.3.2 Erikoismallisen kuvaustyöaseman ohjaimet ja näytöt



#### Kuvateksti

1. Ohjainpallo
2. Vierityspyörä
3. Puristuksen vapautus
4. Hätkätkäisin
5. Sormenjälkiskanneri
6. Röntgenpainike (yksi molemmilla puolilla)
7. Kosketusnäyttö
8. Näppäimistö (vetolaatikossa)
9. CD/DVD-asema
10. Viivakoodiskanneri
11. Kuvan näyttömonitorin virran LED-valo (valo sammuu ensimmäisen käynnistyksen jälkeen)
12. Kuvan näyttömonitori

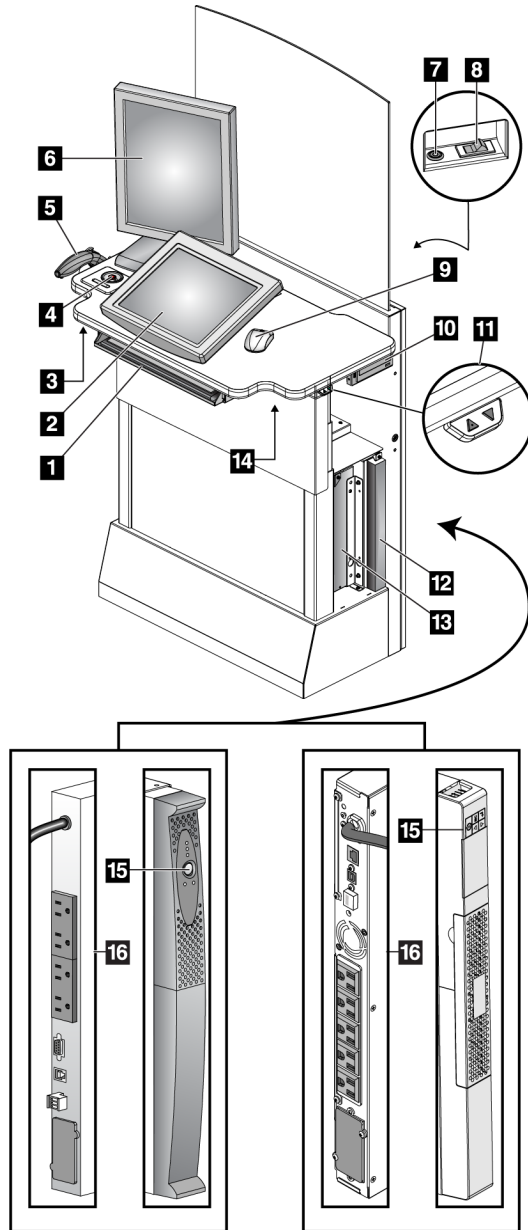
Kuva 13: Erikoismallisen kuvaustyöaseman ohjaimet ja näytöt



#### Huomautus

Mobiiliympäristöön on asennettu samat yleismallisen kuvaustyöaseman ohjaimet kuin erikoismalliseen kuvaustyöasemaan.

### 3.3.3 Vakiomallisen kuvaustyöaseman ohjaimet ja näytöt



#### Kuvateksti

1. Näppäimistö
2. Ohjausnäyttö
3. Vasen röntgenkytkin
4. Häätäkattaisin
5. Viivakoodiskanneri (valinnainen)
6. Kuvan näyttömonitori
7. Tietokoneen käynnistys- ja uudelleen käynnistyspainike
8. Virtakytkin
9. Hiiri
10. DVD-asema
11. Korkeudensäätökytkin (valinnainen)
12. UPS (valinnainen)
13. Tietokone
14. Oikea röntgenkytkin
15. UPS-virtapainike
16. UPS-takaosa

Kuva 14: Vakiomallisen kuvaustyöaseman ohjaimet ja näytöt

#### 3.3.4 Näppäimistö

Syötä kuvaustyöaseman tietojen syöttämiseen etummaisessa vetolaatikossa olevaa näppäimistöä.

#### 3.3.5 Viivakoodiskanneri

Käytä laitetta potilasta tai toimenpidettä koskevien viivakooditietojen syöttämiseen.

#### 3.3.6 Yleismallisen kuvaustyöaseman näyttö

Valitse kohteet hiirellä tai valinnaisella kosketusnäytöllä.

#### 3.3.7 Erikoismallisen kuvaustyöaseman kosketusnäyttö

Valitse kohteet kosketusnäytön tai ohjainpallon avulla.

#### 3.3.8 Vakiomallisen kuvaustyöaseman näyttö

Valitse kohteet hiiren avulla.

#### 3.3.9 Kuvan näyttömonitori

Katso kuvat kuvan näyttömonitorissa.



##### **Huomautus**

Käytössäsi oleva kuvan näyttömonitori voi näyttää erilaiselta kuin tässä käyttöoppaassa esitetyt kuvan näyttömonitorit. Niiden toimintatapa on kuitenkin identtinen.

---



## Luku 4 Käynnistys, toimintatestit ja sulkeminen

### 4.1 Järjestelmän käynnistäminen

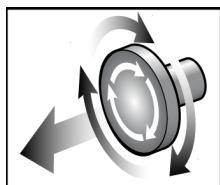


#### Huomautus

Jos järjestelmä on päällä yön yli, käynnistä järjestelmä päivittäin uudelleen parhaan suorituskyvyn takaamiseksi.

#### 4.1.1 Valmistelu

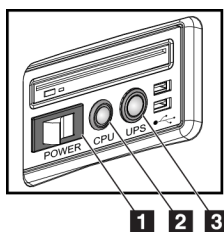
1. Varmista, että C-kaarilaitteen liikkeelle ei ole estettä tai että käyttäjän näkökenttää ei rajoita mikään.
2. Varmista, että kaikki kolme hätäkatkaisinta ovat uudelleenkäynnistysasennossa (ne eivät ole sisääntyöntyneenä).



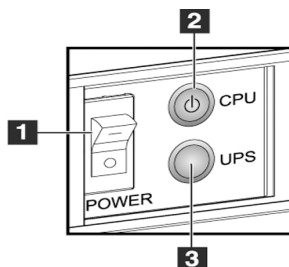
Kuva 15: Hätäkatkaisimien kääntäminen uudelleenkäynnistysasentoon

3. Varmista, että runko-osan katkaisin on PÄÄLLÄ-asennossa.

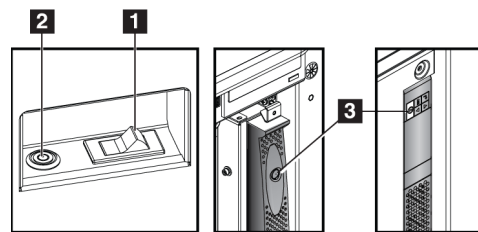
#### 4.1.2 Käynnistys



Kuva 16: Yleismallisen kuvaustyöaseman virtapainikkeet



Kuva 17: Erikoismallisen kuvaustyöaseman virtapainikkeet



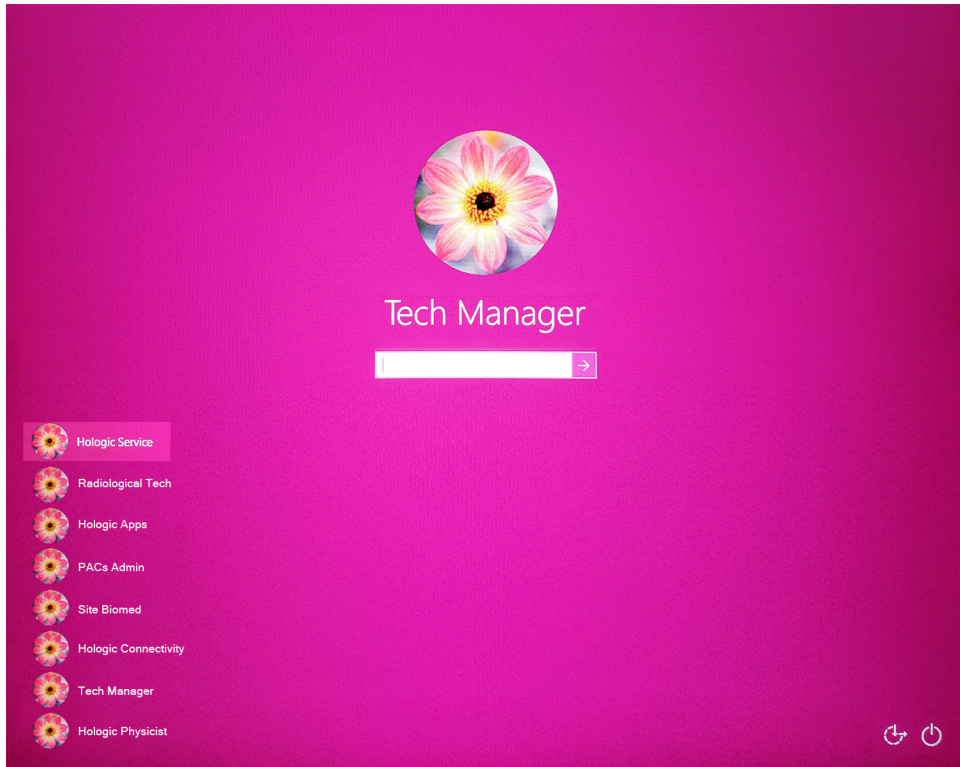
Kuva 18: Vakiomallisen kuvaustyöaseman virtapainikkeet

#### Kuvateksti

1. Kuvaustyöaseman virtakytkin
2. Tietokoneen käynnistys- ja uudelleenkäynnistyspainike
3. UPS-virtapainike (valinnainen)

### Järjestelmän käynnistäminen:

1. Jos keskeytyksetön virransyöttö (UPS) on sammutettu, kytke se painamalla UPS-virtapainiketta (katso edellä esitetyt kuvat).
2. Kytke kuvaustyöaseman virtakytkin asentoon PÄÄLLÄ (katso edellä esitetyt kuvat).
3. Paina tietokoneen virtapainiketta (katso edellä esitetyt kuvat). Tietokone käynnistyy ja Windows 10 -kirjautumisruutu avautuu kuvaustyöaseman ohjausnäyttöön.

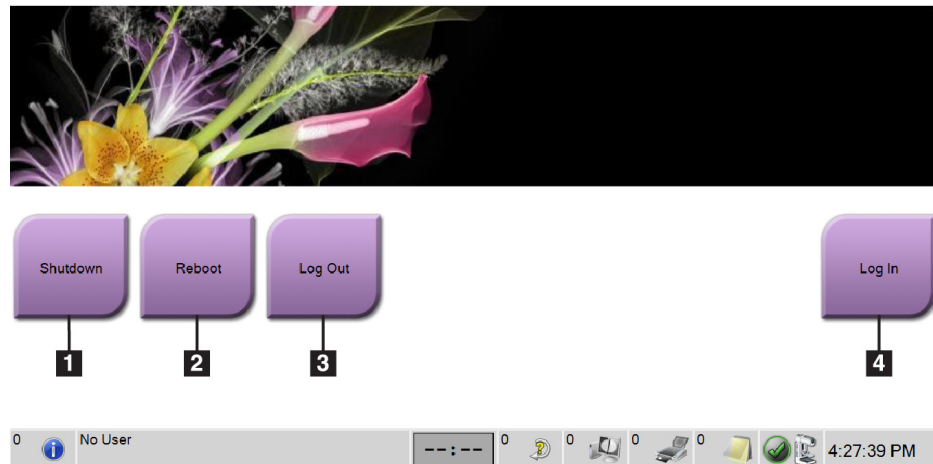


Kuva 19: Windows 10 -kirjautumisruutu

4. Valitse käyttäjänimi ja syötä salasanasi.

5. Selenia Dimensions -järjestelmän *käynnistysnäyttö* avautuu kuvaustyöaseman ohjausnäyttöön. Runko-osa käynnistyy automaattisesti.

### Selenia Dimensions



Kuva 20: Käynnistysnäyttö

#### Kuvan selitys

1. Sammuta
2. Käynnistä uudelleen
3. Kirjaudu ulos
4. Sisäänkirjautuminen



#### Huomautus

Kun haluat kirjautua ulos Windows 10 -käyttöjärjestelmästä, valitse **Log Out (Kirjaudu ulos)** -painike.



#### Huomautus

*Käynnistysruudussa* on **Shutdown (Sulje)** -painike, josta järjestelmän voi sammuttaa, ja **Reboot (Käynnistä uudelleen)** -painike, josta järjestelmän voi käynnistää uudelleen.

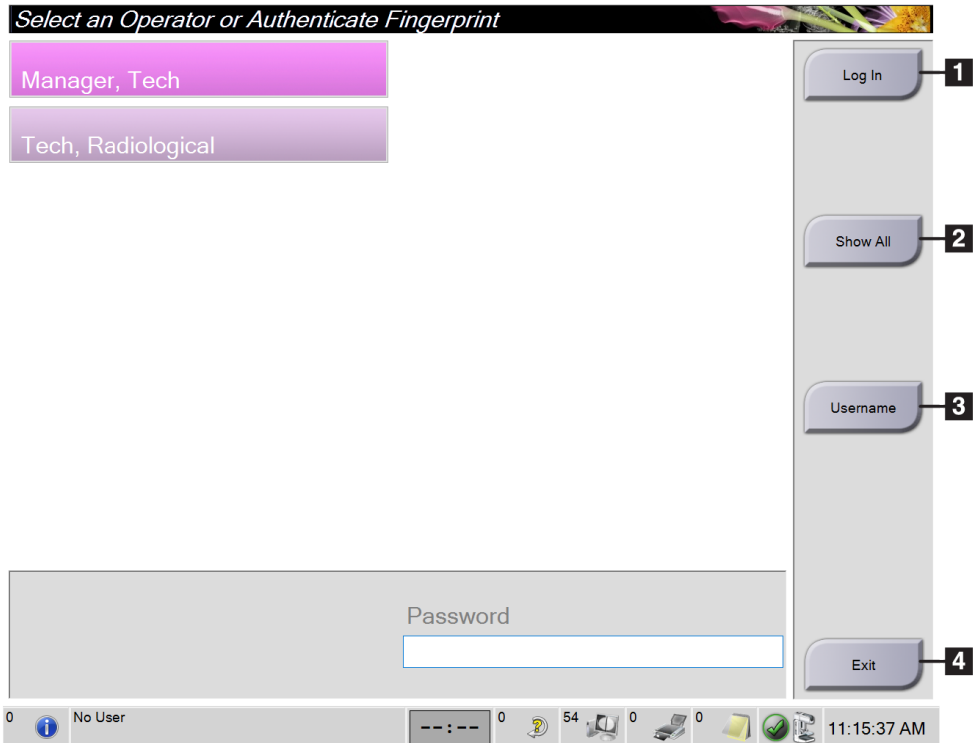


#### Huomautus

Järjestelmän valmistautuminen kuvaukseen kestää 5–15 minuuttia. Odotusaika riippuu kuvavilmaisimen tehomäärittelyistä. Tehtävävirin ajastin näyttää odotusajan siihen, että järjestelmä on valmis. Älä ota kliinisiä tai laadunvalvontakuvia, ellei järjestelmän tilaa osoittava kuvake ilmaise, että järjestelmä on valmis.

### 4.1.3 Sisäänkirjautuminen

1. Valitse **Log In (Kirjaudu sisään)** -painike käynnistysnäytöstä.
2. *Select an Operator (Valitse käyttäjä)* (Sisäänkirjautuminen järjestelmään) -näyttö avautuu ja näyttää luettelon managerien ja teknikoiden käyttäjänimistä. Valitse tarvittaessa **Show All (Näytä kaikki)** -painike, kun haluat nähdä luettelon huollon, sovellusten ja fyysikoiden käyttäjänimistä.



Kuva 21: Järjestelmän sisäänkirjautumisruutu

#### Kuvan selitys

1. Sisäänkirjautuminen
2. Näytä kaikki
3. Käyttäjänimi
4. Poistu

3. Valitse yksi seuraavista järjestelmän sisäänkirjautumistavoista:
  - Valitse käyttäjänimipainike, jota haluat käyttää. Kirjoita salasanasi ja valitse sitten **Log In (Kirjaudu sisään)** -painike.
  - Valitse **Username (Käyttäjänimi)** -painike. Kirjoita käyttäjänimesi ja salasanasi ja valitse sitten **Log In (Kirjaudu sisään)** -painike.
  - Vahvasta sormenjälkesi painamalla sormellasi sormenjälkiskanneria.



#### Huomautus

Suurin osa yksilöllisestä toistettavasta sormenjälkitiedosta saadaan koko sormenpästä, ei ainoastaan sormenkärjestä. Painetusta sormenjäljestä, joka on esitetty vasemmanpuoleisessa kuvassa, saadaan nopea ja tarkka sormenjäljen tunnistus.

---



Oikea tapa



Väärä tapa



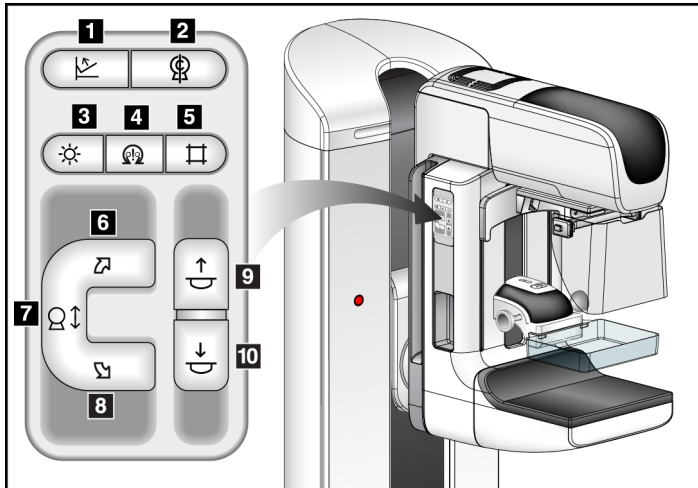
#### Huomautus

Jos suoritettavana on laadunvalvontatehtäviä, *Select Function to Perform (Valitse suoritettava toiminto)* -näyttö avautuu. Voit suorittaa laadunvalvontatehtäviä tai voit valita **Skip (Ohita)**.

---

### 4.2 Toimintatestien suorittaminen

Jotta ohjainten oikea toiminta voidaan varmistaa, suorita toimintatestit kuukausittain suoritettavien silmämääräisten tarkastusten tarkistusluettelon mukaisesti. Varmista, että kaikki painikkeet toimivat kunnolla (C-kaarilaitteen ohjauspaneelit vasemmalla ja oikealla puolella).



Kuva 22: C-kaarilaitteen ohjauspaneeli (kuvassa vasemmalla puolella)

#### Kuvateksti

1. Puristuksen vapautus
2. C-kaarilaite nolla
3. Valokenttälamppu
4. Moottorin käyttöönotto
5. Kollimaattorin ohitus
6. C-kaarilaitteen pyörimisliike myötäpäivään
7. C-kaarilaite ylös ja alas
8. C-kaarilaitteen pyörimisliike vastapäivään
9. Puristus ylös
10. Puristus alas

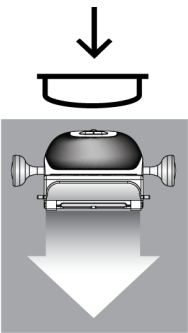
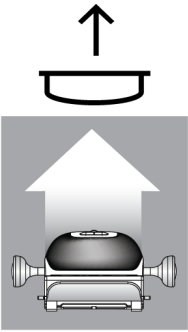



#### Huomautus

C-kaarilaitteen pysty- ja pyörimisliikkeet ovat poissa käytöstä, kun puristusvoima on käytössä. Huoltoinsinööri voi määrittää estovoiman 22–45 newtonia (5–10 paunaa).

#### 4.2.1 Puristustoiminnon testit

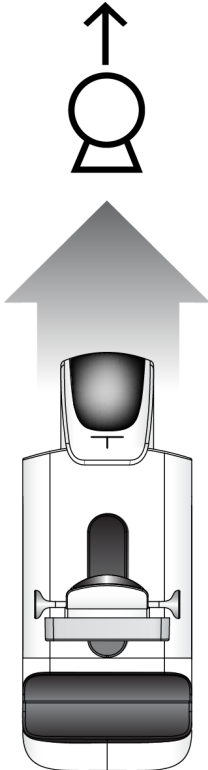
Taulukko 1: Puristustestit

Toiminto	Toimintatesti
<p>Puristus alas</p> 	<p>Paina <b>Compression Down (Puristus alas)</b> -painiketta:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Puristusjarru kytkeytyy päälle.</li> <li>• Valokenttälamppu syttyy.</li> <li>• Puristuslaite laskeutuu.</li> </ul> <p><i>Huomaa... Kun <b>Compression Down (Puristus alas)</b> -painiketta painetaan, puristusjarru pysyy kytkeytyneenä, kunnes <b>Compression Release (Puristuksen vapautus)</b> -painiketta painetaan.</i></p> <p>Puristusliike alas pysähtyy, kun:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• painike vapautetaan</li> <li>• alas suuntautuvan voiman raja saavutetaan</li> <li>• alempi liikkeen rajoitin saavutetaan.</li> </ul>
<p>Puristus ylös</p> 	<p>Paina <b>Compression Up (Puristus ylös)</b> -painiketta:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Puristuslaite siirtyy ylöspäin.</li> </ul> <p><i>Huomaa... <b>Compression Up (Puristus ylös)</b> -painike EI vapauta puristusjarrua.</i></p> <p>Puristusliike ylös pysähtyy automaattisesti, kun:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• painike vapautetaan</li> <li>• ylempi liikkeen rajoitin saavutetaan.</li> </ul>
<p>Puristuksen vapautus</p> 	<p>Paina <b>Compression Release (Puristuksen vapautus)</b> -painiketta:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Puristusmoottorin jarru vapautuu.</li> <li>• Puristuslaite nousee.</li> </ul>

### 4.2.2 C-kaarilaitteen liikkeen toimintatestit

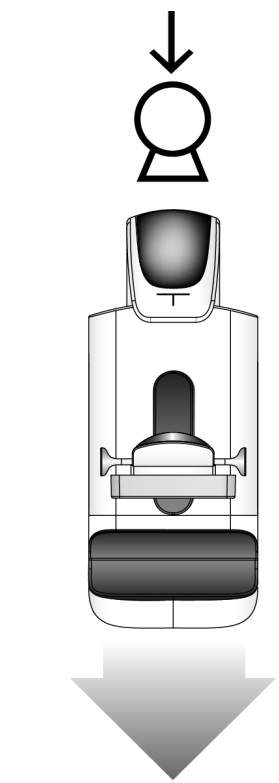
#### C-kaarilaitteen liike ylös ja alas

Taulukko 2: C-kaarilaitteen liike ylös ja alas

Toiminto	Toimintatesti
<p>C-kaarilaite ylös</p> 	<p>Paina <b>C-arm Up (C-kaarilaite ylös)</b> -painiketta.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• C-kaarilaitteen liike pysähtyy, kun painike vapautetaan.</li><li>• C-kaarilaitteen liike pysähtyy, kun C-kaarilaite-saavuttaa ylemmän liikkeen rajoittimen.</li><li>• C-kaarilaitteen pysty- ja pyörimisliikkeet ovat poissa käytöstä, kun puristusvoima on käytössä. Huoltoinsinööri voi määrittää estovoiman 22–45 newtonia (5–10 paunaa).</li></ul>



Taulukko 2: C-kaarilaitteen liike ylös ja alas

Toiminto	Toimintatesti
<p>C-kaarilaite alas</p> 	<p>Paina <b>C-arm Down (C-kaarilaite alas)</b> -painiketta.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• C-kaarilaitteen liike pysähtyy, kun painike vapautetaan.</li><li>• C-kaarilaitteen liike pysähtyy, kun C-kaarilaite-saavuttaa alemman liikkeen rajoittimen.</li><li>• C-kaarilaitteen pysty- ja pyörimisliikkeet ovat poissa käytöstä, kun puristusvoima on käytössä. Huoltoinsinööri voi määrittää estovoiman 22–45 newtonia (5–10 paunaa).</li></ul>

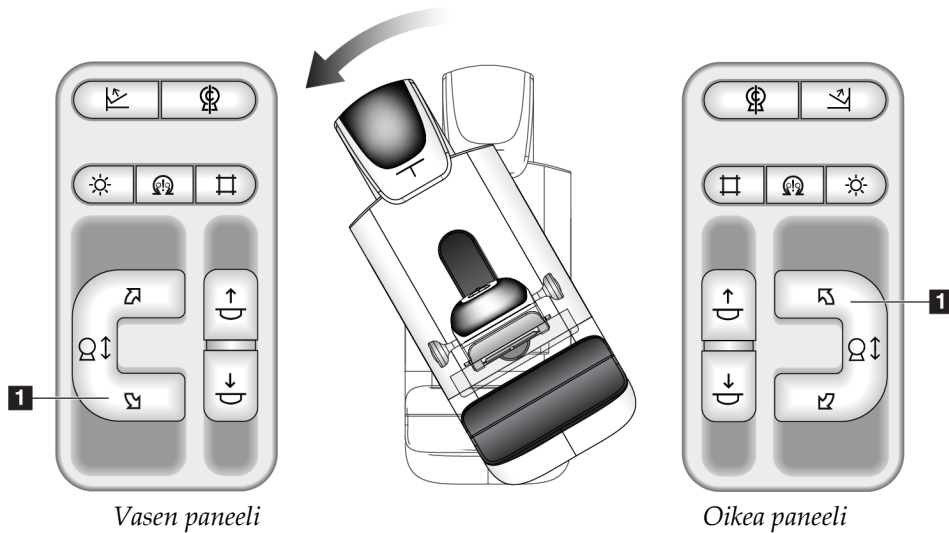
# Selenia Dimensions -järjestelmän käyttöopas

## Luku 4: Käynnistys, toimintatellit ja sulkeminen

### C-kaaren kierto

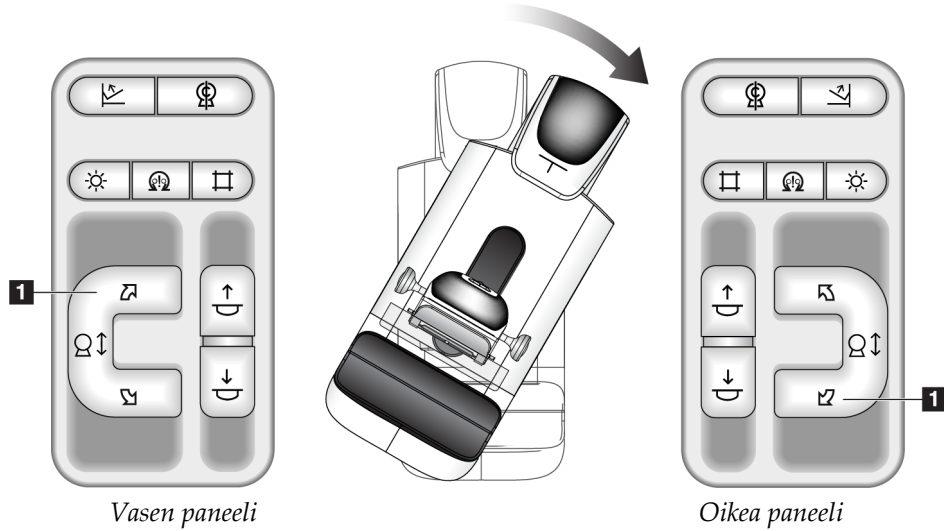
Taulukko 3: C-kaaren kierto vastapäivään

Toiminto	Toimintatesti
C-kaaren kierto vastapäivään	Paina <b>Counterclockwise C-arm Rotation</b> (C-kaaren kierto vastapäivään) -painiketta (kohta 1) aloittaaksesi C-kaaren kierron vastapäivään. C-kaaren liike lakkaa, kun kytkin vapautetaan. Voit hienosäätää C-kaaren kiertoa asteittain pitämällä painiketta painettuna sekunnin ajan ja vapauttamalla sen sitten nopeasti. Toista tarvittaessa.



Taulukko 4: C-kaaren kierto myötäpäivään

Toiminto	Toimintatesti
C-kaaren kierto myötäpäivään	Paina <b>Clockwise C-arm Rotation</b> (C-kaaren kierto myötäpäivään) -painiketta (kohta 1) aloittaaksesi C-kaaren kierron myötäpäivään. C-kaaren liike lakkaa, kun kytkin vapautetaan. Voit hienosäätää C-kaaren kiertoa asteittain pitämällä painiketta painettuna sekunnin ajan ja vapauttamalla sen sitten nopeasti. Toista tarvittaessa.

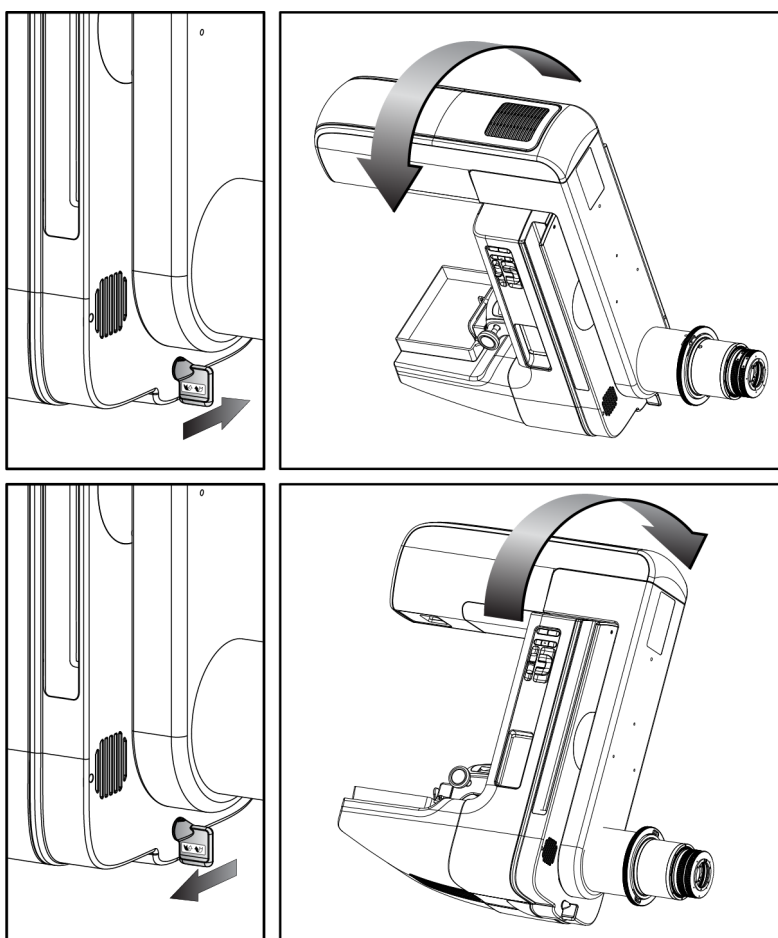


## Selenia Dimensions -järjestelmän käyttöopas

### Luku 4: Käynnistys, toimintatellit ja sulkeminen

Taulukko 5: C-kaaren kiertokytkin

Toiminto	Toimintatesti
C-kaaren kiertokytkin	Työnnä C-kaarten kiertokytkin etäälle itsestäsi liikuttaaksesi C-kaaren lähemmäksi sinua. Vedä C-kaaren kiertokytkintä itseäsi kohti liikuttaaksesi C-kaaren etäämmälle sinusta. C-kaaren liike lakkaa, kun kytkin vapautetaan.



### C-kaarilaitteen automaattinen pyörimisliike



#### Varoitus:

Kiinnijäämisen vaara. Varmista, että C-kaarilaitteen etäisyys kaikkiin muihin esineisiin on 50 cm (20 tuumaa) C-kaarilaitteen pyörimisliikkeen aikana. Älä käytä automaattista pyörimisliikettä, jos C-kaarilaitteen etäisyys on alle 50 cm (20 tuumaa).



#### Huomautus

Kun haluat pysäyttää C-kaarilaitteen automaattisen pyörimisliikkeen, paina mitä tahansa painiketta tai hätäkatkaisinta.

Moottorin käyttöönotto



Kun **Motor Enable (Moottorin käyttöönotto)** -painiketta ja **Rotation (Pyörimisliike)** -painiketta painetaan samanaikaisesti, automaattinen pyörimisliike myötä- tai vastapäivään otetaan käyttöön.

C-kaarilaite nolla



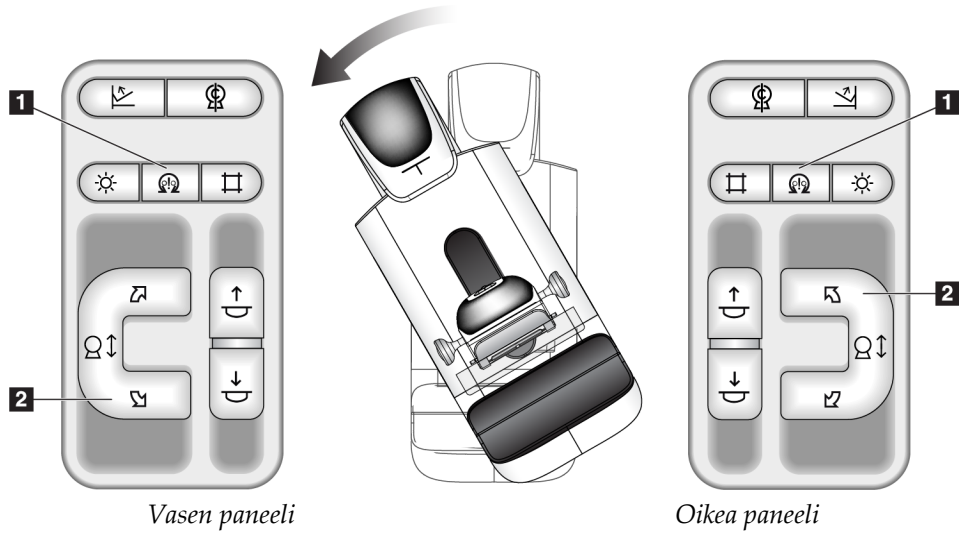
Paina **Motor Enable (Moottorin käyttöönotto)** -painiketta ja **C-arm Zero (C-kaarilaite nolla)** -painiketta samanaikaisesti. Vapauta painikkeet. Koneesta kuuluu merkkiääni, ja C-kaarilaite palaa automaattisesti nolla-asentoon.

# Selenia Dimensions -järjestelmän käyttöopas

## Luku 4: Käynnistys, toimintatellit ja sulkeminen

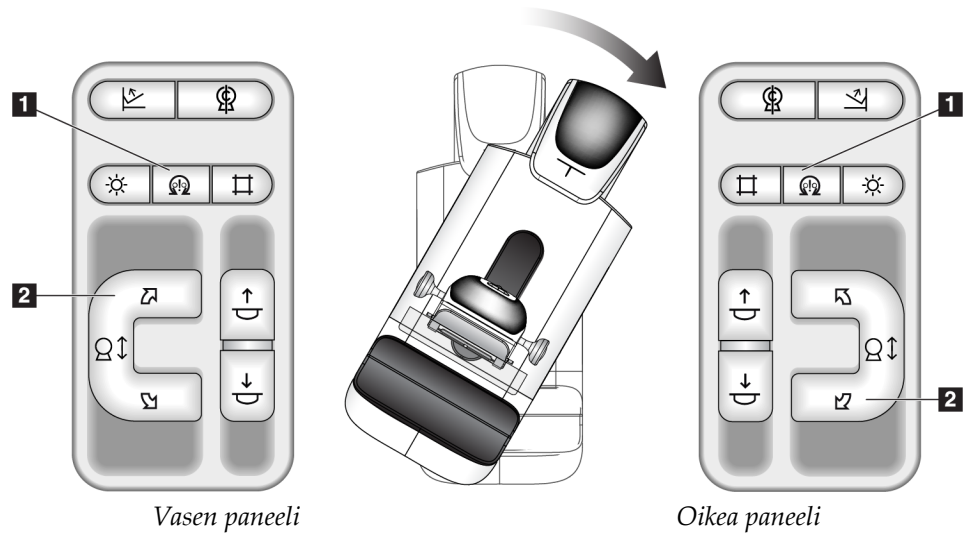
Taulukko 6: Automaattinen C-kaarilaitteen pyörimisliike vastapäivään

Toiminto	Toimintatesti
Automaattinen C-kaarilaitteen pyörimisliike vastapäivään	Paina <b>Motor Enable (Moottorin käyttöönotto)</b> -painiketta (kohta 1) ja <b>Counterclockwise C-arm Rotation (C-kaarilaitteen pyörimisliike vastapäivään)</b> -painiketta (kohta 2) samanaikaisesti. Vapauta painikkeet. Koneesta kuuluu merkkiään, ja C-kaarilaite liikkuu automaattisesti vastapäivään.



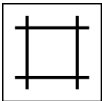

Taulukko 7: Automaattinen C-kaarilaitteen pyörimisliike myötäväivään

Toiminto	Toimintatesti
Automaattinen C-kaarilaitteen pyörimisliike myötäväivään	Paina <b>Motor Enable (Moottorin käyttöönotto)</b> -painiketta (kohta 1) ja <b>Clockwise C-arm Rotation (C-kaarilaitteen pyörimisliike myötäväivään)</b> -painiketta (kohta 2) samanaikaisesti. Vapauta painikkeet. Koneesta kuuluu merkkiäänä, ja C-kaarilaite liikkuu automaattisesti myötäväivään.



### Kollimaatio

Taulukko 8: C-kaarilaitteen kollimaatio

Toiminto	Toimintatesti
Kollimaattorin ohitus 	<b>Collimator Override (Kollimaattorin ohitus)</b> -painike muuttaa kollimaatiota eri röntgensädekehtien läpi. Paina <b>Light Field Lamp (Valokenttälamppu)</b> -painiketta, kun haluat röntgenkentän näkyviin, ja valitse röntgenkenttä painamalla sitten <b>Collimator Override (Kollimaattorin ohitus)</b> -painiketta.
Valokenttälamppu 	Puristuslevyt: Paina <b>Light Field Lamp (Valokenttälamppu)</b> -painiketta, jotta röntgenkenttä näkyy kahden minuutin ajan. Paikantavat puristuslevyt: Paina <b>Light Field Lamp (Valokenttälamppu)</b> -painiketta, jotta röntgenkenttä näkyy määritetyn ajan. Biopsian tai neulan paikantavien puristuslevyjen oletusaika on kymmenen minuuttia. Paina <b>Light Field Lamp (Valokenttälamppu)</b> -painiketta uudelleen, kun haluat sammuttaa valokenttälampun. Valokenttälamppu syttyy automaattisesti, kun puristusliike alas käynnistetään.



### Vaihtopuristuslevyt

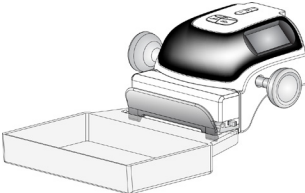


#### Huomautus

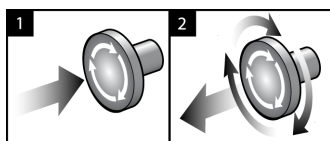
Useimpia puristuslevyjä voidaan käyttää vaihtopuristuslevyjen toiminnolla. Suuri 24 x 29 cm:n kehystämätön seulontapuristuslevy, suuri 24 x 29 cm:n SmartCurve®-järjestelmäpuristuslevy ja suurentavat puristuslevyt eivät ole yhteensopivia vaihtopuristuslevytoiminnon kanssa

Testaa vaihtopuristuslevytoiminto 18 x 24 cm:n kehystämättömän seulontapuristuslevyn avulla.

Taulukko 9: Vaihtopuristuslevy

Toiminto	Toimintatesti
Puristuslevyn vaihto 	Seulontapuristuslevy 18 x 24 cm liikkuu noin 2,5 cm vasempaan, keskimmäiseen tai oikeaan asentoon. Puristuksen aikana puristuslevyä ei voi liikuttaa. Kollimaattori on ohjelmoitu seuraamaan puristuslevyn asentoa.  Toimintatesti: <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Asenna 18 x 24 cm:n puristuslevy puristuslaitteeseen.</li> <li>2. Valitse näkymä.</li> <li>3. Ohita asento <b>Paddle Shift (Puristuslevyn vaihto)</b> -painikkeiden avulla <i>Procedure (Toimenpide)</i> -näytössä.</li> <li>4. Tarkista, että puristuslevy siirtyy automaattisesti uuteen asentoon.</li> <li>5. Sytytä valokenttälamppu.</li> <li>6. Vahvista, että kollimaattorin asento vastaa puristuslevyn asentoa.</li> <li>7. Toista toimenpide muille puristuslevyjen asennoille.</li> </ol>

### 4.3 Hätäkatkaisimien toiminnallisuus



Kuva 23: Hätäkatkaisimien toiminnallisuus

Hätäkatkaisimia on kolme, yksi runko-osan molemmilla puolilla ja yksi kuvaustyöasemassa.

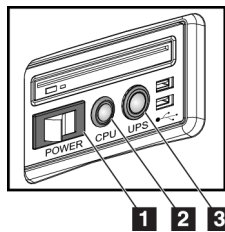
1. Voit sammuttaa runko-osan ja kuvaustyöaseman nostolaitteiston painamalla hätäkatkaisimesta.
2. Voit palauttaa hätäkatkaisimen alkuasentoon kääntämällä myötäpäivään noin neljänneskierroksen, kunnes kytkin nousee takaisin ulos.

### 4.4 Järjestelmän sammuttaminen

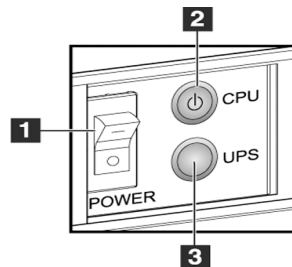
1. Sulje kaikki avoimet potilaan toimenpiteet. Katso [Potilaan sulkeminen](#) sivulla 83.
2. Valitse *Select Patient (Valitse potilas)* -näytöstä **Log Out (Kirjautu ulos)** -painike.
3. Valitse *Startup (Käynnistys)* -näytöstä **Shutdown (Sulje)** -painike.
4. Valitse **Yes (Kyllä)** vahvistusvalintaruudusta.

### 4.5 Virran poistaminen koko järjestelmästä

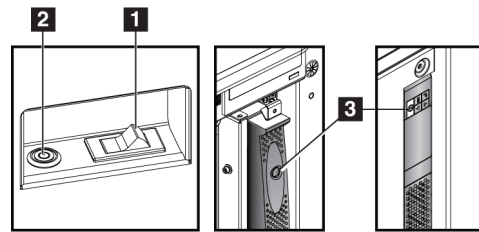
Katso seuraavista kuvista painikkeet ja kytkimet, joihin viitataan seuraavissa toimenpiteissä.



Kuva 24: Yleismallisen kuvaustyöaseman virtapainikkeet



Kuva 25: Erikoismallisen kuvaustyöaseman virtapainikkeet



Kuva 26: Vakiomallisen kuvaustyöaseman virtapainikkeet

#### Kuvateksti

1. Kuvaustyöaseman virtakytkin
2. Tietokoneen käynnistys- ja uudelleenkäynnistyspainike
3. UPS-virtapainike (valinnainen)

Virran poistaminen koko järjestelmästä:

1. Sammuta järjestelmä.
2. Jos UPS-järjestelmä sisältyy, paina UPS-painiketta (kohde 3).
3. Kytke kuvaustyöaseman virtakytkin pois päältä (kohde 1).
4. Irrota kuvaustyöaseman virtajohto pistorasiasta (vaihtovirta).
5. Kytke runko-osan katkaisija pois päältä.
6. Kytke laitoksen verkkovirran katkaisija pois päältä.

## Luku 5 Käyttöliittymä

### 5.1 Suoritettavan toiminnon valintanäyttö

Kun olet kirjautunut sisään, *Select Function to Perform (Valitse suoritettava toiminto)* -näyttö avautuu. Näytössä näkyvät laadunvalvontatehtävät, jotka tulee suorittaa.



#### Huomautus

*Select Patient (Valitse potilas)* -näyttö avautuu, kun ajoitettuja laadunvalvontatehtäviä ei ole suoritettavana.

*Valitse suoritettava toiminto*

Nimi	Viimeksi suoritettu	Määräpäivä
DICOM-tulostimen laadunvalvonta		17.2.2022
Vahvistuksen kalibrointi		17.2.2022
CEDM Gain Calibration		17.2.2022
Geometrian kalibrointi	31.5.2018	5.11.2018
Artefaktin arviointi		17.2.2022
Fantomikuvan laatu		17.2.2022
SNR/CNR		17.2.2022
Puristuspaisuuden ilmaisin		17.2.2022
Diagnostisen arviointiyöaseman laadunvalvonta		17.2.2022
Katselulaatikat ja katseluolosuhteet		17.2.2022
Silmämääräisten tarkastusten luettelo		17.2.2022
Hylkää analyysi		17.2.2022
Toista analyysi		17.2.2022
Puristustesti		17.2.2022

Tulosten määrä: 14

Ohita

Käynnistä

Merkitse valmiiksi

Ylläpitäjä

Takaisin

0 Manager, Tech ( Hallinta ) 0 0 0 0 0 11.50.32

Kuva 27: Esimerkki *Valitse suoritettava toiminto* -näytöstä

#### Ajoitetun laadunvalvontatehtävän suorittaminen:

1. Valitse laadunvalvontatehtävä luettelosta.
2. Valitse **Start (Käynnistä)** -painike. Seuraa viestejä ja suorita toimenpide loppuun. (**Start (Käynnistä)** -painike ei ole käytettävissä kaiken tyyppisille testeille.)  
– TAI –  
Valitse **Mark Completed (Merkitse valmiiksi)** -painike, kun haluat merkitä toimenpiteen tilan valmiiksi. Valitse **Yes (Kyllä)**, kun haluat vahvistaa valitun toimenpiteen valmiiksi.
3. Valitse **End QC (Lopeta LV)**.

**Eteneminen ilman, että kaikki ajoitetut laadunvalvontatehtävät suoritetaan:**

Jos kaikkia laadunvalvontatehtäviä ei suoriteta tässä vaiheessa, valitse **Skip (Ohita)** -painike.



### Huomautus

Jos valitset **Skip (Ohita)** -painikkeen, *Select Patient (Valitse potilas)* -näyttö avautuu. Katso [Valitse potilas -näyttö](#) sivulla 63 tätä näyttöä koskevat tiedot.

Jos valitset **Admin (Järjestelmänvalvoja)** -painikkeen, *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näyttö avautuu. Katso kohdasta *Järjestelmänvalvoja* -näytön käyttö tätä näyttöä koskevat tiedot.



### Huomautus

Laadunvalvontatehtäviä on mahdollista suorittaa milloin tahansa. Pääset laadunvalvontatehtävien luetteloon valitsemalla **Admin (Järjestelmänvalvoja)** -painikkeen ja sen jälkeen **Quality Control (Laadunvalvonta)** -painikkeen.

## 5.2 Tietoja tehtävärivistä

Näytön alareunan tehtävärivissä on lisäkuvakkeita. Valitsemalla kuvakkeen saat pääsyn tietoihin tai voit suorittaa järjestelmän tehtäviä.








Kuva 28: Tehtävärivi





Taulukko 10: Tehtävärivin valikot

	Kuvaus	Valikko
1	<p><b>Tietokuvake</b></p> <p>Valitse <b>Tietokuvake</b>, kun haluat näyttää Alarms (Hälytykset) -valikon. Tehtävärivin tämä osa vilkkuu keltaisena, kun hälytys on annettu. Pysäytä vilkkuvalo valitsemalla <b>Acknowledge All (Kuittaa kaikki)</b>. Näytä ja sulje avoimet hälytykset valitsemalla <b>Manage Alarms (Hallitse hälytyksiä)</b>.</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Ei hälytyksiä</li> <li>Kuittaa kaikki</li> <li>Hallinnoi hälytyksiä ...</li> </ul>
2	<p><b>Nykyinen käyttäjänimi</b></p> <p>Valitse tehtäväriviltä käyttäjänimiosio, kun haluat näyttää Users (Käyttäjät) -valikon.</p> <p><b>Log Out (Kirjaudu ulos)</b> ohjaa sinut takaisin <i>Startup (Käynnistä)</i> -näyttöön. Kun valitset <b>My Settings (Omat asetukset)</b>, voit valita käyttäjäasetuksia ja työnkulun ominaisuuksia.</p> <p><b>Print (Tulosta)</b> lähettää näytön potilasluettelon yhdistettyyn tulostimeen.</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Käyttäjät-valikko</li> <li>Kirjaudu ulos ...</li> <li>Omat asetukset ...</li> <li>Tulostus ...</li> </ul>

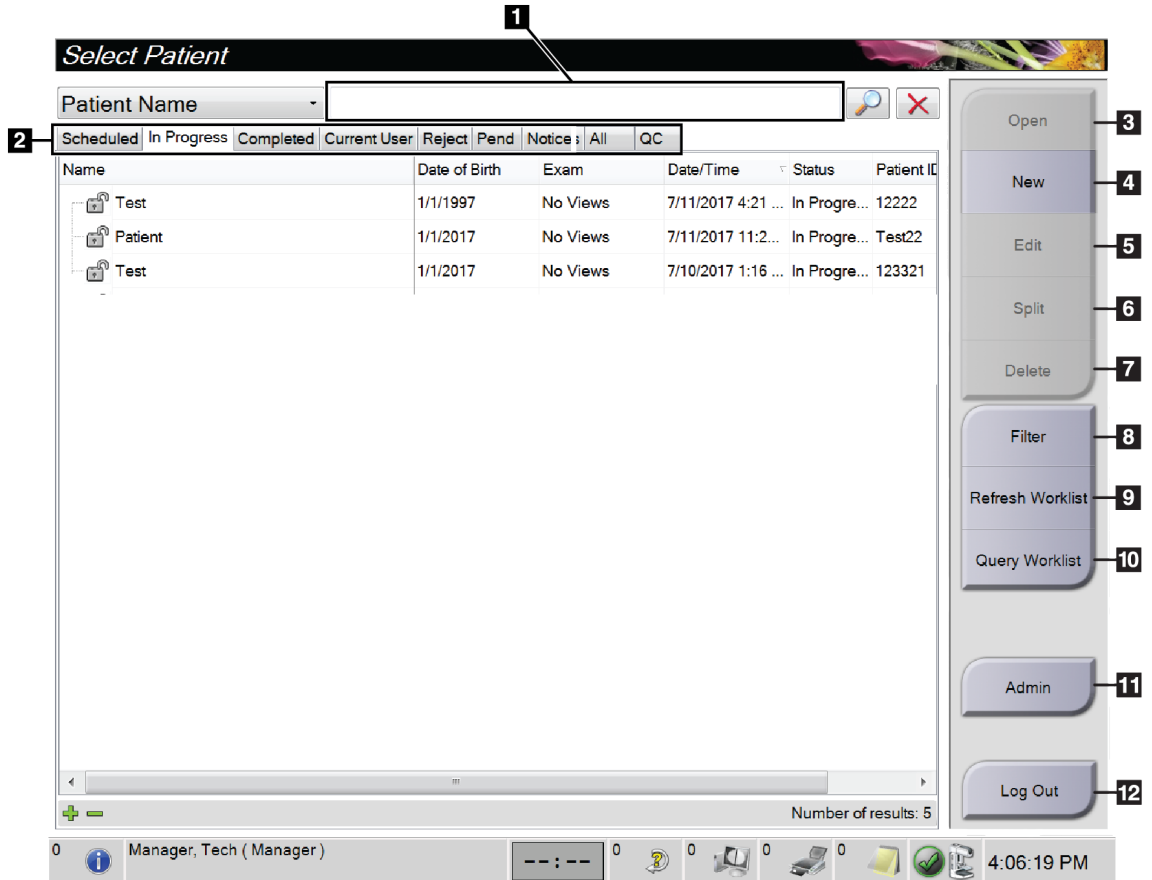
Taulukko 10: Tehtävärivoin valikot

	Kuvaus	Valikko								
 	<p><b>Lukuprioriteetin ilmaisin</b></p> <p>Lukuprioriteetin ilmaisin näkyy, jos käytössä on Genius AI Detection -ohjelmisto. Kuvakkeen väri muuttuu keltaiseksi, jos kyseiset potilaat on merkitty luettaviksi korkealla prioriteetilla Genius AI Detection -ohjelmiston tulosten mukaan. <b>Lukuprioriteetin</b> kuvakkeen valitsemalla saat näkyviin luettelon potilaista, jotka Genius AI Detection -ohjelmisto on merkinnyt korkean lukuprioriteetin potilaiksi. Voit poistaa potilaan Reading Priority (Lukuprioriteetti) -luettelosta valitsemalla X-painikkeen. Katso lisätietoja kohdasta <a href="#">Tietoja Genius AI Detection -ohjelmistosta</a> sivulta 11.</p> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; margin: 10px auto; width: fit-content;"> <p><b>Lukemisen prioriteetti</b></p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Potilaan nimi</th> <th>Valmistumisaika</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Patient, Test</td> <td>00.01:35 sitten <input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td>Patient, Test 2</td> <td>00.01:25 sitten <input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td>Test, Patient</td> <td>00.00:32 sitten <input type="checkbox"/></td> </tr> </tbody> </table> </div>	Potilaan nimi	Valmistumisaika	Patient, Test	00.01:35 sitten <input type="checkbox"/>	Patient, Test 2	00.01:25 sitten <input type="checkbox"/>	Test, Patient	00.00:32 sitten <input type="checkbox"/>	
Potilaan nimi	Valmistumisaika									
Patient, Test	00.01:35 sitten <input type="checkbox"/>									
Patient, Test 2	00.01:25 sitten <input type="checkbox"/>									
Test, Patient	00.00:32 sitten <input type="checkbox"/>									
	<p><b>Varjoaineajastin</b></p> <p>Varjoaineajastin tulee näkyviin, jos sinulla on käytössä <a href="#">L-View-ohjelmiston varjoainetehostetut 2D-kuvat</a> (ks. sivu 109). Ajastin aktivoituu 2D-kontrastitoimenpiteen aikana. Ajastin näyttää kussakin kontrastivaiheessa jäljellä olevan ajan. Ajastimen väri osoittaa kontrastivaiheen.</p> <p>(Alku) keltainen = odotusaika, varjoaine ei ole täysin levinnyt.  Vihreä = optimaalinen kuvausaika, varjoaine on levinnyt täysin.  (Myöhäinen) keltainen = myöhäinen jakso, varjoaine on hajoamassa.</p>									
<p>3</p>  	<p><b>Tulostuslaitteiden kuvakkeet</b></p> <p>Kun valitset jonkin tulostuslaitteen kuvakkeen, näyttöön avautuu <i>Manage Queues (Hallitse jonoja)</i> -näyttö. Näytössä näkyy jonossa olevien töiden tila ja valitun tulostustyön tiedot. Voit myös suodattaa jononäytön. Kuvakkeen numero osoittaa jonossa olevien töiden määrän.</p>									

Taulukko 10: Tehtävärivoin valikot

	Kuvaus	Valikko
4 	<p><b>Ilmoitusten kuvake</b></p> <p>Kun <b>Notices (Ilmoitukset)</b> -kuvake valitaan, näyttöön avautuu <i>Patients with Unviewed Notices (Potilaat, joilla on katsomattomia ilmoituksia)</i> -näyttö. Kuvakkeen numero soittaa niiden potilaiden lukumäärän, joilla on katsomattomia ilmoituksia.</p>	
5   	<p><b>Järjestelmän tilaa osoittavat kuvakkeet</b></p> <p>Jos <b>System Status (tubehead) (Järjestelmän tila (putkenpää))</b> -kuvakkeen vieressä on vihreä valintamerkki, järjestelmä on käyttövalmis. Valitse <b>System Status (Järjestelmän tila)</b> -kuvake, kun haluat näyttää <b>Faults (Viat)</b> -valikon.</p> <p>Jos <b>System Status (Järjestelmän tila)</b> -kuvake on punainen ja sen vieressä on numero, järjestelmän on odotettava niin monta minuuttia kuin numero osoittaa, ennen kuin seuraava kuva voidaan ottaa turvallisesti.</p> <p>Jos <b>System Status (Järjestelmän tila)</b> -kuvakkeen vieressä on keltainen huutomerkki ja tämä tehtävärivi vilkkuu keltaisena, on tapahtunut virhe. Saat lisätietoja virheestä valitsemalla <b>System Status (Järjestelmän tila)</b> -kuvakkeen.</p> <p><b>Clear All Faults (Tyhjennä kaikki viat)</b> poistaa kaikki vikailmoitukset.</p> <p><b>X-ray Tube, 0 Degrees (Röntgenputki, 0 astetta)</b> siirtää putkenpään pyörimisliikkeen nolla-asteeseen seuraavaa kuvausta varten.</p> <p><b>X-ray Tube, -15 Degrees (Röntgenputki, -15 astetta)</b> siirtää putkenpään pyörimisliikkeen -15 asteen kohdalle kuvausta varten.</p> <p><b>X-ray Tube, +15 Degrees (Röntgenputki, +15 astetta)</b> siirtää putkenpään pyörimisliikkeen +15 asteen kohdalle kuvausta varten.</p> <p>Valitsemalla <b>System Diagnostics (Järjestelmän diagnostiikka)</b> pääsee Subsystem (Alijärjestelmä) -asetuksiin.</p> <p><b>System Defaults (Järjestelmäviat)</b> avaa <i>Gantry Defaults (Runko-osan viat)</i> -näytön puristuksen ja generaattorin oletusarvojen asettamista varten.</p> <p><b>About (Tietoja)</b> näyttää kuvaustyöaseman tiedot (katso <a href="#">Tietoa näytöstä</a> sivulla 150).</p>	<p>Ei vikoja</p> <hr/> <p>Tyhjennä kaikki viat Röntgenputki, 0 astetta Röntgenputki, -15 astetta Röntgenputki, +15 astetta Järjestelmän vianmääritys ... Järjestelmän oletusarvot ... Tietoja ...</p>

### 5.3 Valitse potilas -näyttö




Kuva 29: Valitse potilas -näyttö

**Kuvan selite** – katso lisätietoja taulukosta 11

- |                            |   |
|----------------------------|---|
| 1. <b>Pikahaku</b>         | 7. <b>Poista</b> -painike               |
| 2. <b>Välilehti</b>        | 8. <b>Suodata</b> -painike              |
| 3. <b>Avaa</b> -painike    | 9. <b>Päivitä työluettelo</b> -painike  |
| 4. <b>Uusi</b> -painike    | 10. <b>Kyselyn työluettelo</b> -painike |
| 5. <b>Muokkaa</b> -painike | 11. <b>Hallinta</b> -painike            |
| 6. <b>Jaa</b> -painike     | 12. <b>Kirjaudu ulos</b> -painike       |

Taulukko 11: Valitse potilas -näyttö

Kohde	Kuvaus
1. Pikahaku	Etsi valittu välilehti potilaan nimen, potilastunnuksen tai kartuntanumeron mukaan.
2. Välilehdet	<p>Ruudun yläosassa olevat välilehdet voidaan määrittää. Käyttäjällä, jolla on asianmukaiset käyttöoikeudet, voi poistaa välilehtiä ja luoda uusia välilehtiä.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Scheduled (Ajoitettu)</b> -välilehdellä näytetään ajoitetut toimenpiteet.</li> <li>• <b>In Progress (Käynnissä)</b> -välilehdellä näytetään keskeneräiset toimenpiteet.</li> <li>• <b>Completed (Valmis)</b> -välilehdellä näytetään valmiit toimenpiteet.</li> <li>• <b>Current User (Nykyinen käyttäjä)</b> -välilehdellä näytetään nykyisen käyttäjän toimenpiteet.</li> <li>• <b>Reject (Hylkää)</b> -välilehdellä näytetään toimenpiteet, joissa on hylättyjä näkymiä.</li> <li>• <b>Pend (Odottava)</b> -välilehdellä näytetään toimenpiteet, joissa on odottavia näkymiä.</li> <li>• <b>All (Kaikki)</b> -välilehdellä näytetään kaikkien käyttäjien kaikki toimenpiteet.</li> <li>• <b>Notices (Ilmoitukset)</b> -välilehdellä näytetään potilaat, joilla on oletusarvoisesti katsomattomia ilmoituksia. Katso kaikki tiedot <a href="#">Tietoja Notices (Ilmoitukset) -välilehdestä</a> sivulla 65.</li> <li>• <b>QC (LV)</b> -välilehdellä näytetään laadunvalvontatoimenpiteet.</li> <li>• <b>Enterprise (Yritys)</b> -välilehti näytetään, jos sinulla on <a href="#">Työnkulun lisähallintajärjestelmä</a> sivulla 73. Tällä välilehdellä näytetään luettelo kaikista tutkimuksista, jotka on saatu työnkulun lisähallinnoijan klusterissa olevista järjestelmistä. Tutkimusten jakelua ohjataan tältä välilehdeltä.</li> </ul>  <p style="text-align: center;">Kuva 30: Enterprise (Yritys) -välilehti</p>
3. Painikkeet	<p>Useita toimintoja voidaan käyttää valitsemalla tästä näytöstä tietty painike:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Open (Avaa):</b> Avaa valittu potilas.</li> <li>• <b>New (Uusi):</b> Lisää uusi potilas – katso <a href="#">Uuden potilaan lisääminen</a> sivulla 66.</li> <li>• <b>Edit (Muokkaa):</b> Muokkaa potilastietoja – katso <a href="#">Muokkaa potilastietoja</a> sivulla 66.</li> <li>• <b>Split (Jaa):</b> Poista kuvat toimenpiteestä tai potilaasta ja siirrä kuvat toiseen toimenpiteeseen tai potilaaseen – katso <a href="#">Potilastietojen jakaminen</a> sivulla 67.</li> <li>• <b>Delete (Poista):</b> Poista valittu potilas – katso <a href="#">Poista potilas</a> sivulla 70.</li> <li>• <b>Filter (Suodata):</b> Ota potilaan suodatin käyttöön – katso <a href="#">Potilaiden suodattimet</a> sivulla 70.</li> </ul>



Taulukko 11: Valitse potilas -näyttö

Kohde	Kuvaus
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Refresh Worklist (Päivitä työluettelo):</b> Päivitä ajoitetun potilaan työluettelon tiedot – katso <a href="#">Työluettelon päivittäminen</a> sivulla 72.</li> <li>• <b>Query Worklist (Kysy työluettelosta):</b> Etsi potilas hoitotavan työluettelosta – katso <a href="#">Kysy työluettelosta</a> sivulla 72.</li> <li>• <b>Admin (Järjestelmänvalvoja):</b> Siirry <i>Admin (Järjestelmänvalvoja)</i> -näyttöön – katso Järjestelmänvalvojan näytön käyttö.</li> <li>• <b>Log Out (Kirjaudu ulos):</b> Poistu järjestelmästä – katso <a href="#">Kirjaudu ulos</a> sivulla 73.</li> </ul>

### 5.3.1 Tietoja Notices (Ilmoitukset) -välilehdestä

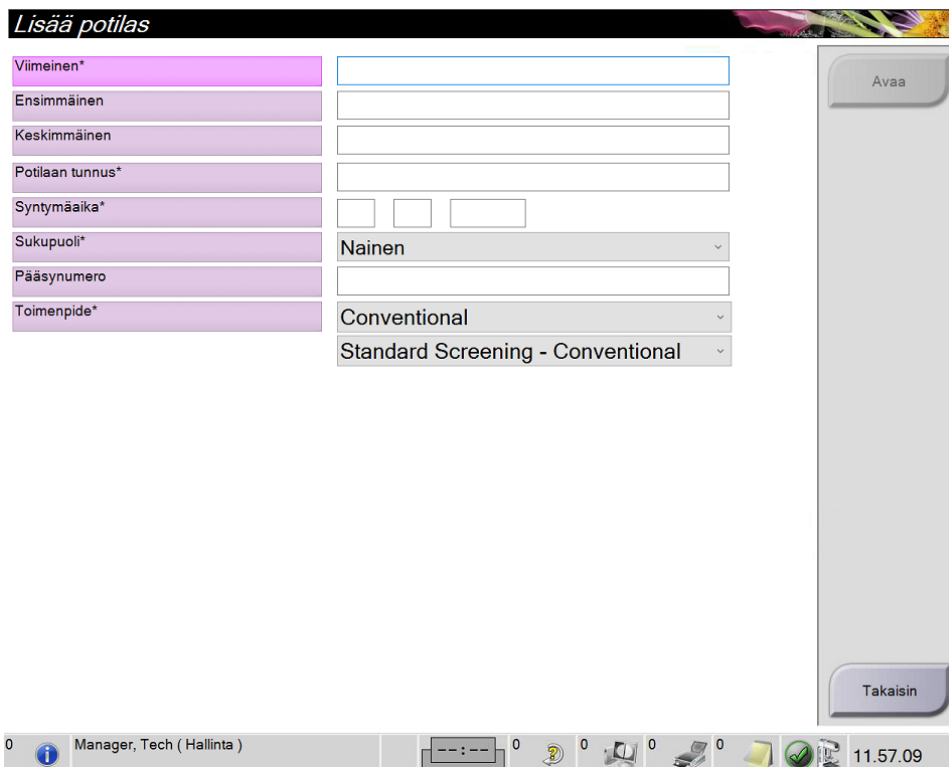
- Kun **Notices (Ilmoitukset)** -välilehti valitaan *Select Patient (Valitse potilas)* -näytöstä, näytetään luettelo potilaista, joilla on ilmoituksia.
- Luettelon oletusarvona on potilaat, joilla on katsottuja ja katsomattomia ilmoituksia.
- Voit muuttaa arvoa siten, että näytetään potilaat, joilla on katsottuja ilmoituksia, tai potilaat, joilla on katsomattomia ilmoituksia.
- Kun valitset **Open (Avaa)**, pääset valitun potilaan *Procedure (Toimenpide)* -näyttöön.

### 5.3.2 Avaa potilas

1. Valitse välilehti, jolla näytetään haluttu potilasluettelo.
2. Valitse potilas luettelosta. **Open (Avaa)** -painike muuttuu aktiiviseksi.
3. Kun valitset **Open (Avaa)**, pääset tämän potilaan *Procedure (Toimenpide)* -näyttöön.

### 5.3.3 Uuden potilaan lisääminen

1. Valitse *Select Patient (Valitse potilas)* -näytöstä **New (Uusi)** -painike. *Add Patient (Lisää potilas)* -näyttö avautuu.



**Lisää potilas**

Viimeinen*	<input type="text"/>
Ensimmäinen	<input type="text"/>
Keskimmäinen	<input type="text"/>
Potilaan tunnus*	<input type="text"/>
Syntymäaika*	<input type="text"/>
Sukupuoli*	Nainen
Pääsynumero	<input type="text"/>
Toimenpide*	Conventional
	Standard Screening - Conventional

Avaa

Takaisin

0 Manager, Tech (Hallinta) 0 0 0 0 0 0 0 11.57.09

Kuva 31: Add patient (Lisää potilas) -näyttö

2. Syötä uudet potilastiedot ja valitse toimenpide.
3. Valitse **Open (Avaa)** -painike. Uuden potilaan *Procedure (Toimenpide)* -näyttö avautuu.

### 5.3.4 Muokkaa potilastietoja

1. Valitse *Select Patient (Valitse potilas)* -näytöstä potilaan nimi ja valitse sitten **Edit (Muokkaa)** -painike.
2. Tee muutokset *Edit Patient (Muokkaa potilasta)* -näytössä ja valitse sitten **Save (Tallenna)** -painike.
3. Valitse **OK Update Successful (Päivitys onnistui)** -viestiin.

### 5.3.5 Potilastietojen jakaminen

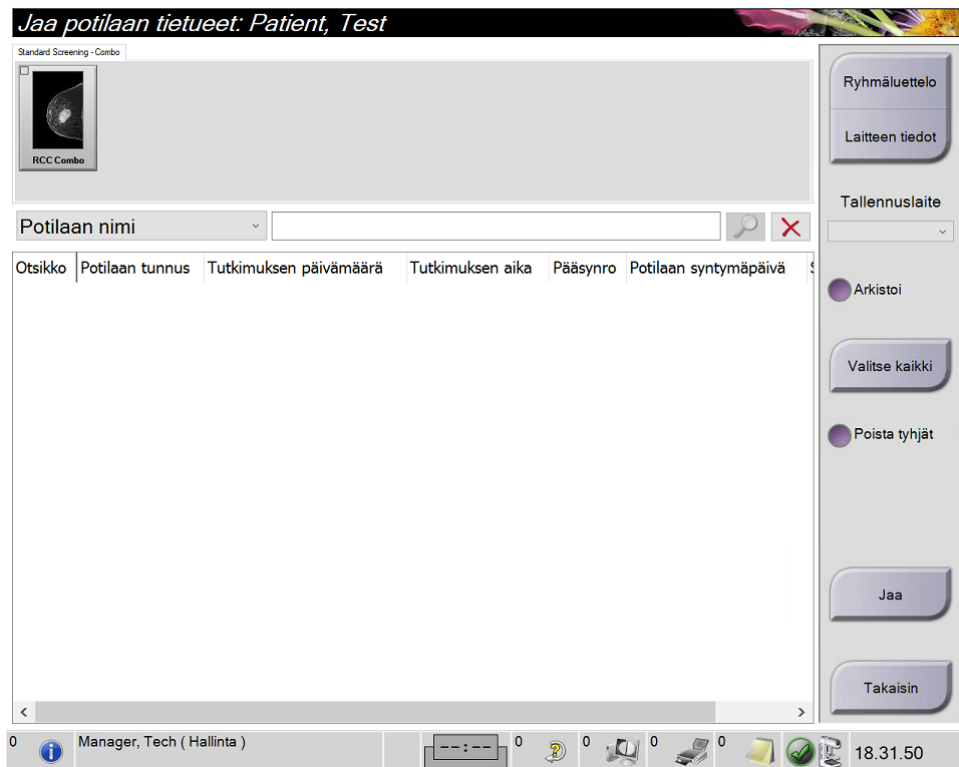
Jaa-toiminnon avulla voit siirtää kuvia, kun kuvat hankittiin virheellisessä toimenpiteessä tai väärällä potilaalla.

**Huomautus**

Kuvia ei voi jakaa suojattujen potilaiden kohdalla.

**Huomautus**

Arkistoidut potilastietueet tulee yhä korjata PACS:lla tai muissa arkistointijärjestelmissä Split (Jaa) -toiminnon käytön jälkeen.



Kuva 32: Potilastietueiden jakaminen -näyttö

#### Kuvat, jotka hankittiin väärässä toimenpiteessä

1. Valitse potilas *Select Patient* (Valitse potilas) -näytöltä.
2. Valitse **Split** (Jaa) -painike. Näkyviin tulee *Split Patient Records* (Jaa potilastietueet) -näyttö.
3. Valitse liikutettavat kuvat. Jos kaikki kuvat siirretään, valitse **Select All** (Valitse kaikki).
4. Valitse hakukriteerisi (esimerkiksi potilaan nimi tai pääsynumero) kuvien alla olevasta pudotusvalikosta.
5. Lisää saman potilaan tiedot ja valitse **Haku**-painike (suurennuslasi).
6. Kun potilaan nimi tulee näkyviin, valitse oikea toimenpide kuvia varten.
7. Jos KAIKKI kuvat siirretään ja tahdot poistaa virheellisen menetelmän, valitse **Delete Empty** (Poista tyhjä).
8. Jos tahdot arkistoida kuvat tai tallentaa ne laitteelle, valitse **Archive** (Arkistoi). Tarkista, että olet valinnut oikeat lähdöt.
9. Valitse **Split** (Jaa) ja valitse sitten **OK** *Split Successful* (Jako onnistui) -viestistä.

## Kuvat, jotka hankittiin väärästä potilaasta

1. Valitse *Select Patient* (Valitse potilas) -näytöstä potilas, jolla on siirrettävät kuvat.
2. Valitse **Split** (Jaa) -painike. Näkyviin tulee *Split Patient Records* (Jaa potilastietueet) -näyttö.
3. Valitse liikutettavat kuvat. Jos kaikki kuvat siirretään, valitse **Select All** (Valitse kaikki).
4. Valitse hakukriteerisi (esimerkiksi potilaan nimi tai pääsynumero) kuvien alla olevasta pudotusvalikosta.
5. Lisää hakuehdot ja valitse **Haku**-painike (suurennuslasi).
6. Kun potilaan nimi tulee näkyviin, valitse oikea toimenpide.

*Jaa potilaan tietueet: Test, Patient*

Standard Screening - Tomo

RCC Tomo RMLD Tomo LCC Tomo LMLD Tomo

Potilaan nimi patient

Otsikko	Potilaan tunnus	Tutkimuksen päivämäärä	Tutkimuksen aika
Test^Patient	123789		
Left Specimen - Conventional	123789	20220224	001827
Test^Patient	123456		
Standard Screening - Tomo	123456	20220223	102913
Standard Screening - Conventional	123456		
Patient^Test	987654		
Standard Screening - Combo	987654	20220225	121819
Patient	456789		
Standard Screening - Tomo	456789	20220227	143617
Test^Patient	654321		
Standard 2D Contrast	654321	20220227	003020

0 Manager, Tech ( Hallinta ) 0 0 0 0 0 0 18.33.14

Kuva 33: Valitse oikea toimenpide potilastietueiden jakamiseen

7. Jos KAIKKI kuvat siirretään ja tahdot poistaa virheellisen potilaan potilasluettelosta, valitse **Delete Empty** (Poista tyhjä).
8. Jos tahdot arkistoida kuvat tai tallentaa ne laitteelle, valitse **Archive** (Arkistoi). Tarkista, että olet valinnut oikeat lähdöt.
9. Valitse **Split** (Jaa) ja valitse sitten **OK Split Successful** (Jako onnistui) -viestistä.

### 5.3.6 Poista potilas



#### Huomautus

Reklamaatio tavallisesti poistaa vaatimuksen poistaa potilaita manuaalisesti. Katso [Tietoja reklamaatiosta](#) sivulla 146.

1. Valitse *Select Patient (Valitse potilas)* -näytöstä vähintään yksi potilas.
2. Valitse **Delete (Poista)** -painike.
3. Kun vahvistuskehote näytetään, valitse **Yes (Kyllä)**.



#### Huomautus

Teknisillä asiantuntijoilla ei ole käyttöoikeutta potilaiden poistamiseen.

### 5.3.7 Potilaiden suodattimet

Kun **Filter (Suodata)** -painike *Select Patient (Valitse potilas)* -näytöstä valitaan, valitun potilasluettelon *Patient Filter (Potilaan suodatin)* -näyttö avautuu.

**Potilaan suodatin: All**

Suodatin Pylväät:

- Potilaan nimi
- Potilaan tunnus
- Pääsynumero
- Alue
- Asettelu
  - Hylätty
  - Hyväksytty
  - Odotustilassa
- Rooli: Ka
- Lähde
  - Paikallinen
  - Työluettelo
- Ilmoitus tila
  - Ei katseltu

Tulokset

Nimi	Potilaan tunnus	Tutkimus	Tila
CAD Test	12121912	Standard Screening - ComboHD	Valmis
Test*Patient	654321	Standard 2D Contrast	Aikataulutettu
Test*Patient	123456	Monta	Aikataulutettu
Test*Patient	123789	Left Specimen - Conventional	Aikataulutettu

Tulosten määrä: 4

0 Manager, Tech ( Hallinta ) 0 0 0 0 12.00.27

Kuva 34: Filter (Suodata) -välilehti Patient Filter (Potilaan suodatin) -näytössä

**Filter (Suodata) -välilehti**

Voit muuttaa potilasluettelon suodatusasetuksia **Filter (Suodata)** -välilehdellä. Kun valitset tai peruutat asetuksen, muutos näkyy näytön Results (Tulokset) -alueella.

**Huomautus**

Uusien suodattimien tallentamiseksi valitulle välilehdelle *Select Patient (Valitse potilas)* -näyttöön vaaditaan hallintatason käyttöoikeudet. (Katso [Filter \(Suodata\) -välilehden muut toiminnot](#) sivulla 71.)

**Huomautus**

Kun valitset tulosluettelosta rivin ja sen jälkeen **Open (Avaa)** -painikkeen, valitun potilaan *Procedure (Toimenpide)* -näyttö avautuu.

**Filter (Suodata) -välilehden muut toiminnot**

**Filter (Suodata)** -välilehdellä käyttäjät, joilla on käyttöoikeudet, voivat lisätä, muuttaa tai poistaa välilehtiä *Select Patient (Valitse potilas)* -näytössä. Katso seuraavasta taulukosta.

Taulukko 12: Filter (Suodata) -välilehden asetukset (käyttöoikeudet vaaditaan)

Muuta nykyisen potilaan suodatusparametreja.	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Valitse välilehti <i>Select Patient (Valitse potilas)</i> -näytöstä.</li> <li>2. Valitse <b>Filter (Suodata)</b> -painike.</li> <li>3. Valitse suodatusasetukset.</li> <li>4. Valitse <b>Save (Tallenna)</b> -painike.</li> <li>5. Varmitse, että valitsemasi välilehden nimi on nimiruudussa.</li> <li>6. Valitse <b>OK</b>.</li> </ol>
Luo uusi välilehti <i>Select Patient (Valitse potilas)</i> -näyttöön.	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Valitse välilehti <i>Select Patient (Valitse potilas)</i> -näytöstä.</li> <li>2. Valitse <b>Filter (Suodata)</b> -painike.</li> <li>3. Valitse välilehden suodatusasetukset.</li> <li>4. Valitse <b>Save As (Tallenna nimellä)</b> -painike.</li> <li>5. Syötä uusi nimi välilehdelle.</li> <li>6. Valitse <b>OK</b>.</li> </ol>
Poista välilehti <i>Select Patient (Valitse potilas)</i> -näytöstä.	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Valitse välilehti <i>Select Patient (Valitse potilas)</i> -näytöstä.</li> <li>2. Valitse <b>Filter (Suodata)</b> -painike.</li> <li>3. Valitse <b>Delete (Poista)</b> -painike.</li> <li>4. Valitse <b>Yes (Kyllä)</b> vahvistusvalintaruudusta.</li> </ol>

### Sarakkeet-välilehti

**Columns (Sarakkeet)** -välilehdellä voit lisätä hakuolettoja (esimerkiksi ikä, sukupuoli, ilmoitukset) suodatettuun luetteloon. Asetukset näkyvät sarakkeina tulosalueella. Voit lisätä sarakkeita suodatettuun luetteloon valitsemalla **Columns (Sarakkeet)** -välilehden ja sen jälkeen asetukset.



---

#### Huomautus

Uusien sarakkeiden tallentamiseen potilaan suodatukseen vaaditaan hallintatason käyttöoikeudet.

---



---

#### Huomautus

Kun valitset tulosluettelosta rivin ja sen jälkeen **Open (Avaa)** -painikkeen, valitun potilaan *Procedure (Toimenpide)* -näyttö avautuu.

---

### Order Tabs (Järjestä välilehtiä) -painike

Voit muuttaa potilasluettelon välilehtien järjestystä valitsemalla **Order Tabs (Järjestä välilehtiä)** -painikkeen.

### 5.3.8 Työluettelon päivittäminen

Voit päivittää ajoitettua potilasluetteloa hoitotavan työluettelon toimittajalta valitsemalla **Refresh Worklist (Päivitä työluettelo)**.

### 5.3.9 Kysy työluettelosta

Voit hakea hoitotavan työluettelon toimittajan potilaalle tai potilasluettelolle valitsemalla **Query Worklist (Kysy työluettelosta)** -painikkeen.

Voit syöttää kyselyn tiedot kahdella tavalla:

- **Näppäimistö:** Kirjoita kyselyn tiedot yhteen tai useampaan kenttään. Ajoitettu toimenpide näytetään, ja potilas lisätään paikalliseen tietokantaan. Kaikki kyselyn kentät ovat määritettävissä. Oletusarvoisia kenttiä ovat potilaan nimi, potilastunnus, kartuntanumero, pyydetyn toimenpiteen tunnus ja ajoitetun toimenpiteen päivämäärä.
- **Viivakoodiskanneri:** Skanna määritetyn kyselykentän viivakoodi. Ajoitettu toimenpide näytetään, ja potilas lisätään paikalliseen tietokantaan. Kenttä, jossa viivakoodiskanneri skanna, on määritettävissä. Oletusarvoinen kyselykenttä voi olla potilastunnus, kartuntanumero tai pyydetyn toimenpiteen tunnus.

### 5.3.10 Järjestelmänvalvoja

Valitsemalla **Admin (Järjestelmänvalvoja)** -painikkeen pääsee *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näyttöön ja järjestelmänvalvojan toimintoihin. Katso [järjestelmänvalvojan käyttöliittymä](#) sivulla 147 lisätietoja varten.



### 5.3.11 Kirjaudu ulos

Valitsemalla **Log Out (Kirjaudu ulos)** -painikkeen voit poistua järjestelmästä ja palata *Startup (Käynnistä)* -näyttöön.

### 5.3.12 Työnkulun lisähallintajärjestelmä

Työnkulun lisähallintajärjestelmä on työnkulun ohjelmisto, jonka avulla yhteensopivat Hologic-järjestelmät voivat olla yhteydessä ja vaihtaa kuvia keskenään. Työnkulun lisähallintajärjestelmä seuraa kaikkia potilaita, toimenpiteitä ja otettuja kuvia kaikissa järjestelmissä työnkulun lisähallintajärjestelmän klusterissa. Lisäksi työnkulun lisähallintajärjestelmä synkronoi ilmoituksia ja toimittaa kuvia kaikille järjestelmille klusterin sisällä.

Järjestelmissä, joissa on työnkulun lisähallintajärjestelmä, on Enterprise (Yritys) -välilehti [Valitse potilas -näyttö](#) sivulla 63. Välilehdellä on lueteltu toimenpiteet kaikista järjestelmistä työnkulun lisähallintajärjestelmän klusterissa.

## 5.4 Toimenpidenäyttö

**1** **2**

Test, Patient: Standard Screening - Tomo

Generaattori Työkalut Biopsia Kontrasti

Potilaan tiedot  
Nimi: Test, Patient  
Tunnus: 123456  
Syntymäaika: 2.1.1965

**VALMIS**

Perint. Tomo

Kuvaustila	AEC-tila	Polttopiste
VAKIO	Manuaalinen	[LFS]
- +	- +	
kVp	mAs	Suodatin
27	47,5	[A]
- +	- +	
AEC-anturi	AEC-komp.	Hila
[1]	[1]	[Ulos]

Pakk. vap. Manuaalinen  
Pakkaustila Esi  
Voima 12,0 N  
Paksuus 5,6 cm  
Stereotila Manuaalinen

Kollimaatio 24x29  
Levy 24X29  
Tila Normaali  
Asento Keskus

Suurena Ei ole

Lisää toimenpide  
Lisää näkymä  
Muokkaa näkymää

Tulosteryhmät  
None

Arkistoi / Vie  
Tulostus  
Hakeminen

Sulje potilas

**3**

Standard Screening - Tomo Standard Screening - Conventional

**4**

RCC Tomo RML0 Tomo LCC Tomo LML0 Tomo

0 Manager, Tech ( Hallinta ) 0 0 0 0 0 0 0 0 12.11.49

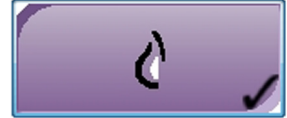
Kuva 35: Toimenpidenäyttö

Taulukko 13: Toimenpidenäyttö

Kohde	Kuvaus
<b>1. Kuvan tila</b>	Näkymän kuvake näyttää valittuna olevan näkymän. <b>Implant Present (Implantti on)</b> -painike: valitse, jos potilaalla on implantti. <b>Accept (Hyväksy)</b> -painike: valitse, kun haluat hyväksyä kuvan. <b>Reject (Hylkää)</b> -painike: valitse, kun haluat hylätä kuvan. <b>Pend (Odottava)</b> -painike: valitse, kun haluat tallentaa kuvan tulevaa tarkistusta varten.
<b>2. Välilehdet</b>	Valitse <b>Generator (Generaattori)</b> -välilehti, kun haluat säätää toimenpiteen altistustekniikkaa. Valitse <b>Tools (Työkalut)</b> -välilehti, kun haluat tarkistaa kuvat. Valitse <b>Biopsy (Biopsia)</b> -välilehti, kun haluat luoda kohteita. Valitse <b>Contrast (Kontrasti)</b> -välilehti, kun haluat suorittaa I-View® 2D Contrast -toimenpiteitä.
<b>3. Painikkeet</b>	Useita toimintoja voidaan käyttää valitsemalla tästä näytöstä tietty painike: <b>Add Procedure (Lisää toimenpide):</b> lisää uusi potilas. <b>Add View (Lisää näkymä):</b> lisää uusi näkymä. <b>Edit View (Muokkaa näkymää):</b> määritä eri näkymä kuvaan. <b>Archive/Export (Arkisto/Vie):</b> lähetä kuvia tulostettavaksi. <b>Print (Tulosta):</b> tulosta kuvia. <b>Retrieve (Hae):</b> kysy määritetyiltä laitteilta nykyisiä potilastietoja. <b>Paddle Shift (Puristuslevyn vaihto):</b> ohita puristuslevyn oletusasento valitussa näkymässä. <b>Close Patient (Sulje potilas):</b> poistu potilaan ja toimenpiteen käsittelystä. <b>Trash Can (Roskakori):</b> poista näkymä.
<b>4. Thumbnails (Pikkukuvat)</b>	Valitse välilehti, kun haluat näyttää kyseisen toimenpiteen pikkukuvanäkymät tai pikkukuvat.

### 5.4.1 Implant Present (Implantti on) -painikkeen käyttö

**Implant present (Implantti on)** -painike on **Accept (Hyväksy)** -painikkeen yläpuolella *Procedure (Toimenpide)* -näytössä. Tämä painike koskee erityistä implantin käsittelyä implantin ja siirtyneen implantin näkymissä ja muuttaa DICOM-standardin mukaista Implant Present (Implantti on) -tunnistetta kuvan ylätunnisteessa. Kun painike on valittu, valintamerkki näkyy painikkeessa.



Valitse **Implant Present (Implantti on)** -painike sekä implantin että siirtyneen implantin näkymiin ennen kuvan ottamista.



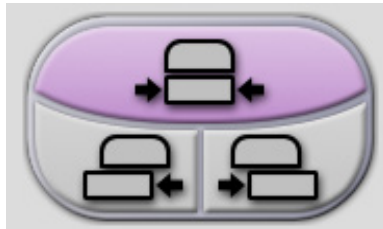
#### Huomautus

**Implant Present (Implantti on)** -painike valitaan automaattisesti, jos jonkin toimenpiteen välilehdellä on ID-näkymä.

### 5.4.2 Puristuslevyn vaihtotoiminnon käyttö

Katso [Puristuslevyn vaihto](#) sivulla 127 puristuslevyn vaihtotoiminnon tietoja varten.

1. Valitse *Procedure (Toimenpide)* -näytöstä altistumattoman pikkukuvan näkymä. Puristuslevy siirtyy tämän näkymän oletusasentoon.
2. Valitsemalla puristuslevyn vaihtopainikkeen voit ohittaa puristuslevyn oletusasennon valitussa näkymässä. Puristuslevy siirtyy uuteen asentoon.

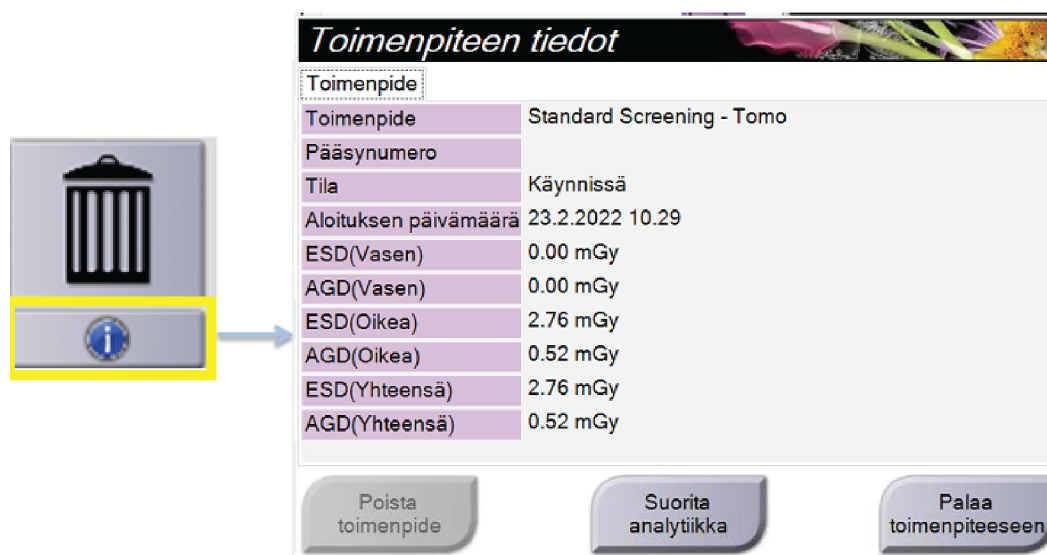


Kuva 36: Puristuslevyn vaihtopainikkeet

### 5.4.3 Toimenpiteen tietojen viestiruutu

Voit nähdä toimenpidetiedot valitsemalla **Procedure Information** (toimenpidetiedot) -painikkeen, joka on **Delete View** (poista näkymä) -painikkeen alla. Toimenpidetietojen viestiruutu avautuu, ja seuraavat tiedot näkyvät:

- Toimenpidenimi
- Pääsnumero
- Toimenpidetila
- Toimenpiteen aloitus- ja päättymispäivä ja -kellonaika
- Annostiedot (kukin rinta ja kumulatiivinen)



Toimenpiteen tiedot	
Toimenpide	
Toimenpide	Standard Screening - Tomo
Pääsnumero	
Tila	Käynnissä
Aloituksen päivämäärä	23.2.2022 10.29
ESD(Vasen)	0.00 mGy
AGD(Vasen)	0.00 mGy
ESD(Oikea)	2.76 mGy
AGD(Oikea)	0.52 mGy
ESD(Yhteensä)	2.76 mGy
AGD(Yhteensä)	0.52 mGy

Kuva 37: Toimenpidetietojen viestiruutu

Toimenpiteille, jotka eivät sisällä kuvattuja näkymiä, valitse **Delete Procedure** (poista toimenpide) -painike poistaaksesi valitun toimenpiteen potilaasta.

Voit ajaa kuva-analytiikkaa manuaalisesti valitsemalla **Run Analytics** (aja analytiikka) -painikkeen.



#### Huomautus

**Run Analytics** (aja analytiikka) -painike näkyy vain, jos sinulla on ImageChecker® CAD-, Quantra®- tai Genius AI Detection -ohjelmiston lisenssi.

Valitse **Return to Procedure** (palaa toimenpiteeseen) poistuaksesi viestiruudusta.

## Tietoja Run Analytics (Suorita analyysi) -painikkeesta

ImageChecker CAD, rintojen volymetrinen tiheyden arviointiohjelmisto Quantra ja Genius AI Detection -ohjelmisto ovat saatavissa Selenia Dimensions- ja 3Dimensions -järjestelmiin.

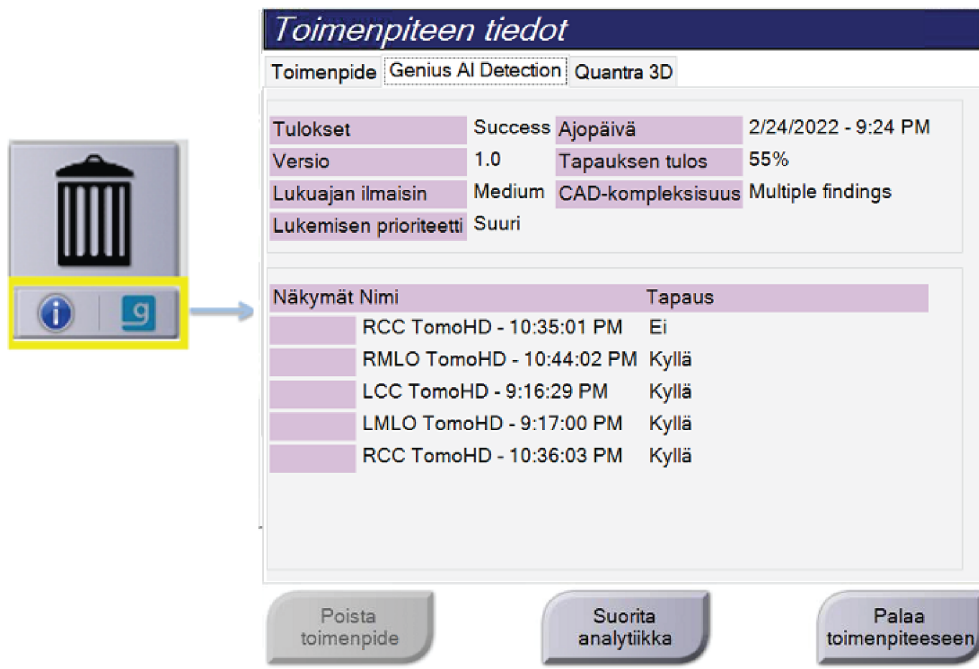
Jos sinulla on yhden näistä ohjelmistoista lisenssi:

- Kuva-analyysit suoritetaan automaattisesti, kun potilas suljetaan uusien kuvien ottamisen jälkeen valitsemalla **Close Procedure Complete (Sulje valmis toimenpide)**. Kuva-analyysit suoritetaan automaattisesti potilaan muokkauksen, näkymän muokkauksen tai näkymän lisäämisen jälkeen, kun suljet potilaan valitsemalla **Close Procedure Complete (Sulje valmis toimenpide)** -painikkeen.
- Kuva-analyysit voidaan suorittaa manuaalisesti valitsemalla **Run Analytics (Suorita analyysit)** -painike Procedure Info (Toimenpiteen tiedot) -valintaikkunasta. Suorita kuva-analyysit manuaalisesti tarpeen mukaan kuville, jotka on vastaanotettu tai tuotu ulkoisesta lähteestä.
- Kuva-analyysit suoritetaan vain kuville, jotka on otettu samalla ohjelmistoversiolla kuin kuvaustyoasemassa tai välittömästi sitä edeltävällä versiolla.
- Procedure Info (Toimenpiteen tiedot) -valintaikkunassa on välilehtiä, jotka ilmoittavat kuva-analyysin onnistumisen tai epäonnistumisen tilan.
- Kuva-analyysitulosten pikkukuvat näytetään *Procedure (Toimenpide)* -näytön pikkukuvaosiossa.

### Tietoja Genius AI Detection -välilehdestä

Genius AI Detection -ohjelmisto on käytettävissä Selenia Dimensions- ja 3Dimensions -järjestelmissä. Saat Genius AI Detection -ohjelmiston tulokset näkyviin valitsemalla **Procedure Information** (toimenpidetiedot) -painikkeen, joka on **Delete View** (poista näkymä) -roskakoripainikkeen alla. *Procedure Info* (toimenpidetiedot) -valintaikkuna avautuu. Valitse **Genius AI Detection** -välilehti, jotta saat näkyviin seuraavat tiedot:

- Results (tulokset)
- Read Time Indicator (lukuajan ilmaisin)
- Reading Priority (lukuprioriteetti)
- Genius AI Detection -ohjelmiston analyysin päivämäärä ja kellonaika
- Case Score (tapauksen pisteytys)
- CAD Complexity (CAD-kompleksisuus)
- Näkymän nimi ja kellonaika ja tieto siitä, sisältyykö näkymä tapauksen käsittelyyn



The screenshot shows the 'Toimenpiteen tiedot' (Procedure Information) window. At the top, it displays 'Toimenpide: Genius AI Detection' and 'Quantra 3D'. Below this, there are several key-value pairs: 'Tulokset: Success', 'Ajopäivä: 2/24/2022 - 9:24 PM', 'Versio: 1.0', 'Tapauksen tulos: 55%', 'Lukuajan ilmaisin: Medium', 'CAD-kompleksisuus: Multiple findings', and 'Lukemisen prioriteetti: Suuri'. A table below lists 'Näkymät' (Views) with columns for 'Nimi' (Name) and 'Tapaus' (Case). The table contains five rows of view data. At the bottom of the window, there are three buttons: 'Poista toimenpide', 'Suorita analytiikka', and 'Palaa toimenpiteeseen'. To the left of the window, there is a trash can icon with an information icon and a 'g' icon below it, with an arrow pointing to the window.

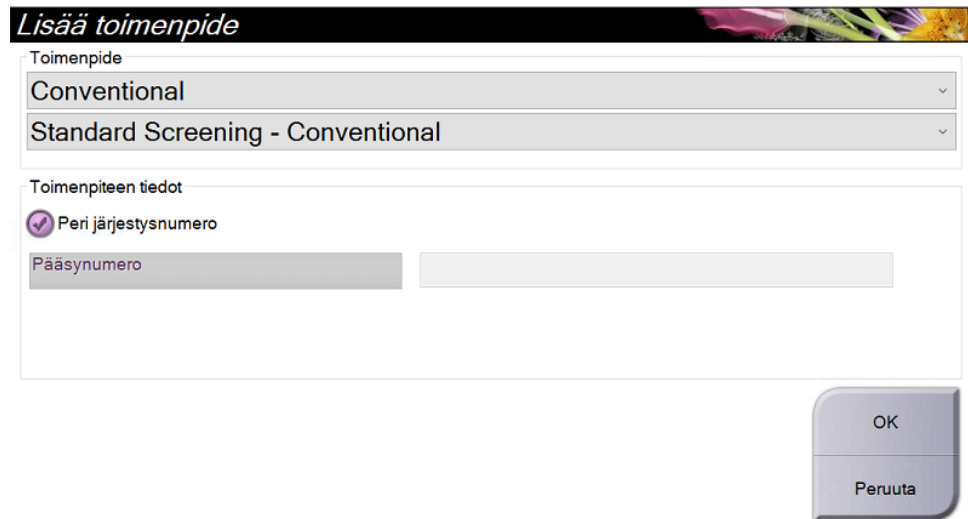
Näkymät	Nimi	Tapaus
	RCC TomoHD - 10:35:01 PM	Ei
	RMLO TomoHD - 10:44:02 PM	Kyllä
	LCC TomoHD - 9:16:29 PM	Kyllä
	LMLO TomoHD - 9:17:00 PM	Kyllä
	RCC TomoHD - 10:36:03 PM	Kyllä

Kuva 38: Genius AI Detection -välilehti

Valitse **Return to Procedure** (palaa toimenpiteeseen) poistuaksesi viestiruudusta.

#### 5.4.4 Toimenpiteen lisääminen

1. Voit lisätä toimenpiteen valitsemalla **Add Procedure (Lisää toimenpide)** -painikkeen *Procedure (Toimenpide)* -näytöstä, jotta pääset Add Procedure (Lisää toimenpide) -valintaikkunaan.



**Lisää toimenpide**

Toimenpide

Conventional

Standard Screening - Conventional

Toimenpiteen tiedot

Peri järjestysnumero

Pääsynumero

OK

Peruuta

Kuva 39: Add Procedure (Lisää toimenpide) -valintaikkuna

2. Valitse pudotusvalikoista lisättävän toimenpiteen tyyppi.
3. Nykyistä kartuntanumeroa käytetään automaattisesti. Voit valita toisen kartuntanumeron poistamalla valinnan Inherit Accession Number (Peri kartuntanumero) -valintaruudusta ja syöttämällä haluamasi numeron.
4. Valitse **OK**-painike. Uusi välilehti ja pikkukuvanäkymät lisätään toimenpiteeseen, joka valittiin.

### Käytettävissä olevat toimenpiteet

Seuraavassa taulukossa on esitetty tärkeimmät toimenpideryhmät, jotka ovat käytettävissä järjestelmässä.



#### Huomautus

Osa luettelon toimenpiteistä näkyy vain, jos järjestelmässä on kyseisen toimenpiteen toimilupa.

---

*Taulukko 14: Toimenpideryhmät*

Toimenpideryhmä	Kuvaus
Perinteinen	Vain digitaalinen 2D-mammografiakuvantaminen
Combo	Digitaalinen mammografia (2D) ja rinnan tomosynteesikuvantaminen
Tomo	Vain rintojen tomosynteesikuvantaminen
TomoHD	Rinnan tomosynteesikuvantaminen ja luotu 2D-kuva
ComboHD	Digitaalinen mammografia (2D) ja rintojen tomosynteesikuvantaminen ja luotu 2D-kuva
Stereo Biopsy (Stereobiopsia)	Stereotaktista kohdennusta soveltava biopsia
Tomo-biopsia	Tomosynteesikohdennusta soveltava biopsia
Specimen (Näyte)	Erikoistunut näytekuvantaminen
2D Contrast (2D Contrast -ominaisuus)	Parannetun kontrastin digitaalinen kuvantaminen
Kontrastistereobiopsia	Stereotaktista kontrastikohdennusta soveltava biopsia



## 5.4.5 Lisää (tai poista) näkymä

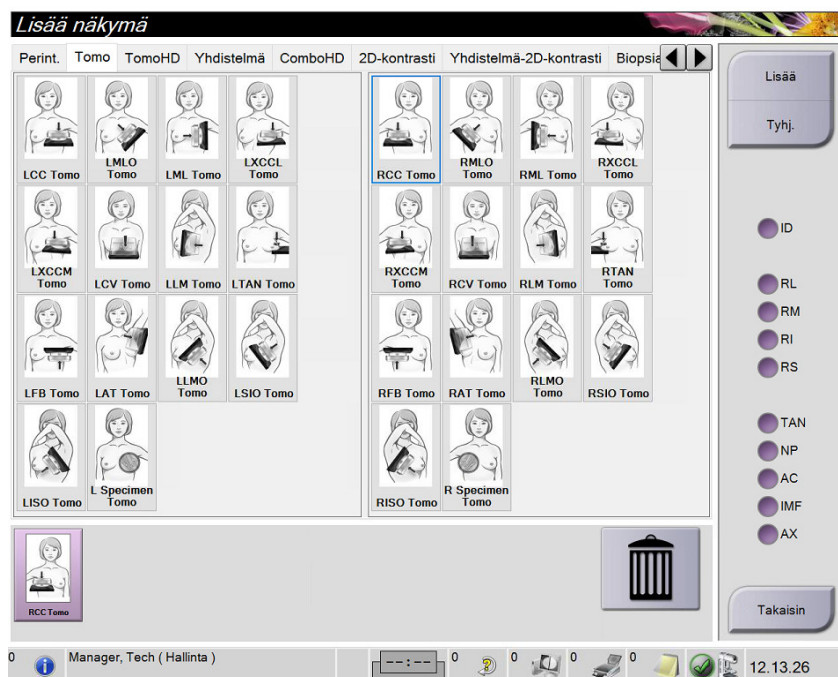
### Näkymän lisääminen

1. Valitse **Add View (Lisää näkymä)** -painike, jotta pääset *Add View (Lisää näkymä)* -näyttöön.



### Huomautus

Järjestelmän toimilupa-asetuksista riippuen välilehtien näkymisessä voi olla eroja.



### Näkymän modifikaattorit

- ID = implantti siirtynyt
- RL = rullattu lateraalinen
- RM = rullattu mediaalinen
- RI = rullattu inferiorinen
- RS = rullattu superiorinen
- TAN = tangentialinen
- NP = nänni profiilissa
- AC = anteriorinen puristus
- IMF = inframmaarinen poimu
- AX = aksillaarinen kudus

Kuva 40: Add View (Lisää näkymä) -näyttö

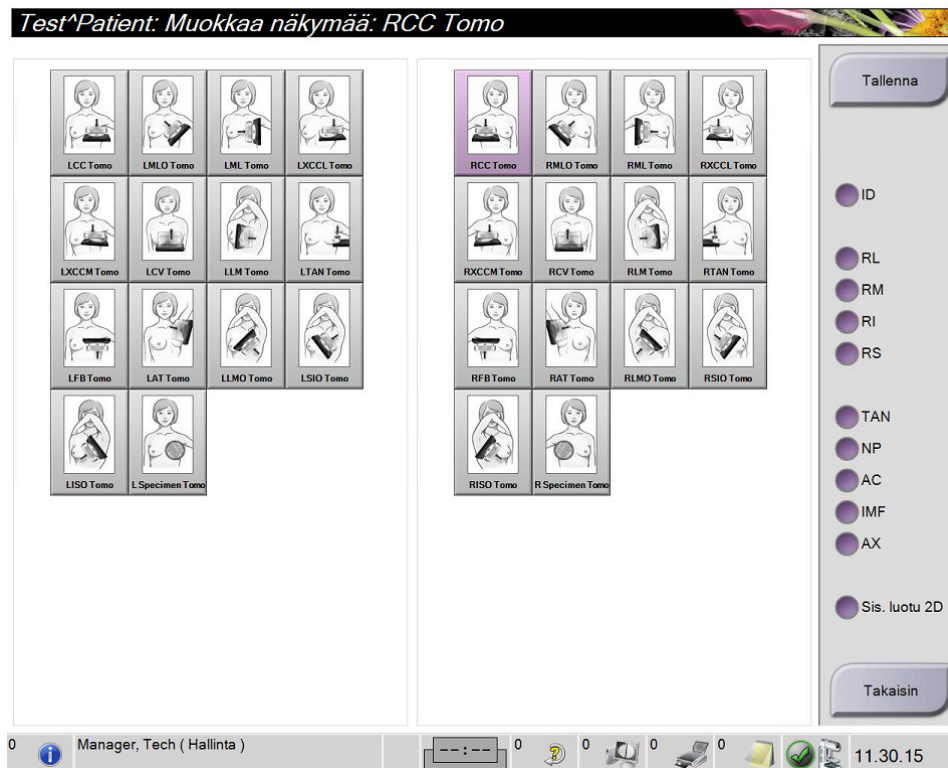
2. Valitse välilehti ja sen jälkeen näkymä. Voit valita enintään kolme näkymän modifikaattoria näytön oikeasta paneelista.
3. Valitse **Add (Lisää)** -painike. Valitun näkymän pikkukuva lisätään näytön alapaneeliin.

### Näkymän poistaminen

- Yksittäisen näkymän poistaminen lisätystä luettelosta: valitse näkymä ja sen jälkeen roskakorin kuvake.
- Kaikkien näkymien poistaminen lisätystä luettelosta: valitse **Clear (Tyhjennä)** -painike.

### 5.4.6 Näkymän muokkaaminen

Voit kohdistaa kuvaan eri näkymän *Edit View (Muokkaa näkymää)* -näytöstä.



Kuva 41: *Edit View (Muokkaa näkymää)* -näyttö

1. Valitse *Procedure (Toimenpide)* -näytöstä altistuneen pikkukuvan näkymä.
2. Valitse **Edit View (Muokkaa näkymää)** -painike.
3. Valitse näkymä näytöstä. Voit valita enintään kolme näkymän modifikaattoria. Katso kuvasta [Lisää \(tai poista\) näkymä](#) sivulla 81 näkymän modifikaattoreiden kuvaus.
4. Valitse **Save (Tallenna)**, valitse sitten **OK Update Successful (Päivitys onnistui)** -viestiin.



#### Huomautus

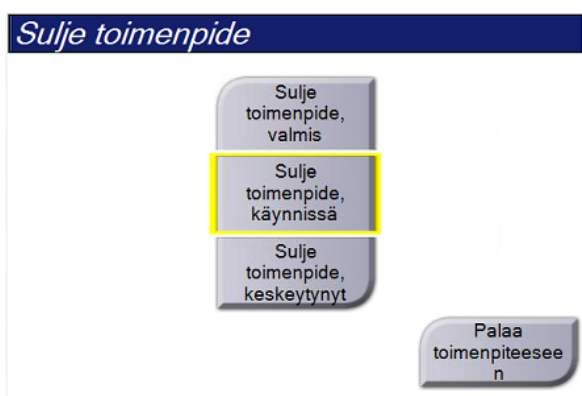
Biopsiatoimenpiteiden *Edit View (Muokkaa näkymää)* -näytössä on näkyvissä erilaisia modifikaattoreita. Katso rintojen Affirm®-biopsiaopasjärjestelmän käyttöopas.

### 5.4.7 Hakeminen

Voit kysyä nykyisiä potilastietoja määritetyistä laitteista valitsemalla **Retrieve (Hae)** -painikkeen. **Retrieve (Hae)** -painikkeella suoritetaan sama toiminto kuin **Query Retrieve (Kyselyn haku)** -painikkeella *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näytössä.

### 5.4.8 Potilaan sulkeminen

Valitse **Close Patient (Sulje potilas)** -painike. Jos kuvia otettiin, Close Procedure (Sulje toimenpide) -valintaikkuna avautuu. Valitse yksi seuraavista asetuksista.

<i>Sulje toimenpide</i>	
	<p><b>Close Procedure Complete (Sulje valmis toimenpide):</b> Sulkee toimenpiteen ja laittaa toimenpiteen <b>Completed (Valmis)</b> -välilehdelle.</p>
	<p><b>Close Procedure In Progress (Sulje toimenpide käynnissä):</b> Sulkee toimenpiteen ja laittaa toimenpiteen <b>In Progress (Käynnissä)</b> -välilehdelle.</p>
	<p><b>Close Procedure Discontinue (Sulje toimenpide keskeytynyt):</b> Sulkee toimenpiteen ja laittaa toimenpiteen <b>All (Kaikki)</b> -välilehdelle. Valitse avautuvan valintaikkunan luettelosta syy tai lisää uusi syy, jonka vuoksi toimenpide keskeytettiin.</p>
	<p><b>Return To Procedure (Palaa toimenpiteeseen):</b> Järjestelmä palaa toimenpiteeseen.</p>

Jos kuvia on merkitty odottavaan tilaan, avautuvassa valintaikkunassa on seuraavat kohdat:

- Accept All and Close Complete (Hyväksy kaikki ja sulje valmis)
- Close Procedure In Progress (Sulje toimenpide käynnissä)
- Return To Procedure (Palaa toimenpiteeseen).

Jos MPPS on käytössä, toimenpiteen tilan tiedot lähetetään tulostuslaitteille, kun **Complete (Valmis)** tai **Discontinue (Keskeytä)** valitaan. Voit myös lähettää uudelleen viestin toimenpiteen tilasta toimenpiteen aikana napsauttamalla ja pitämällä pikkukuvien yläpuolella olevaa välilehteä. Avautuvassa Procedure Action (Toimenpiteen toiminto) -valintaikkunassa on painikkeet, joilla tilan voi lähettää uudelleen tai palata toimenpiteeseen.



### Tärkeää

Jos sinulla on 3DQuorum-ohjelmiston käyttöoikeus, sulje potilastiedot noudattamalla vakioimenettelyä. Jos jotain SmartSlice-leikettä ei ole käsitelty kokonaan, näyttöön tulee valintaikkuna, jossa on seuraava viesti:



Odota käsittelyn päättymistä ennen kuin avaat seuraavan potilaan.

---



### Huomautus

Jos järjestelmässä on Genius AI Detection-, ImageChecker CAD- tai Quantra-ohjelmiston lisenssi, kuva-analyysit suoritetaan automaattisesti, kun **Close Procedure Complete** (Sulje valmis toimenpide) -painike valitaan uusien kuvien ottamisen jälkeen. Tulokset lähetetään automaattisesti tulostuslaitteille. Kun potilaan käsittely avataan uudelleen, tulosten pikkukuvat näkyvät *Procedure (Toimenpide)* -näytössä ja tilavälilehdet ovat saatavilla Procedure Info (Toimenpiteen tiedot) -valintaikkunassa.

---

## 5.5 Pääsy kuvantarkistustoimintoihin

Siirry kuvantarkistustoimintoihin valitsemalla **Tools (Työkalut)** -välilehti *Procedure (Toimenpide)* -näytöstä. Katso [Image Review Tools \(Kvantarkistustyökalut\) -välilehti](#) sivulla 105 tietoja varten.

## 5.6 Tulosteryhmät

Hyväksytyt kuvat lähetetään automaattisesti tulostuslaitteille valitussa tulostusryhmässä. Järjestelmän määrytykset määrittävät, lähetetäänkö kuvat potilaan sulkemisen jälkeen vai välittömästi jokaisen kuvan hyväksymisen jälkeen.

---

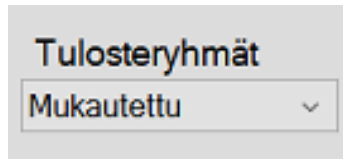


### Huomautus

Tomosynteesikuvia ei lähetetä tulostuslaitteelle valitussa tulostusryhmässä. Voit tulostaa valitut tomosynteesileikkeet ja SmartSlices-leikkeet *Print (Tulosta)* -näytöstä.

---

### 5.6.1 Tulostusryhmän valitseminen



Kuva 42: Tulostusryhmät-kenttä

Valitse tulostuslaiteryhmä, kuten PACS, Diagnostic Workstations (Diagnostiset työasemat) tai CAD devices and printers (CAD-laitteet ja -tulostimet) Output Groups (Tulostusryhmät) -pudotusvalikosta *Procedure (Toimenpide)* -näytöstä.



#### Huomautus

Kuvia ei lähetetä, jos tulostusryhmää ei ole valittu.

### 5.6.2 Tulostusryhmän lisääminen tai muokkaaminen



#### Huomautus

Tulostusryhmien määrittäminen tapahtuu asennuksen aikana, mutta voit muokata olemassa olevia ryhmiä tai lisätä uusia ryhmiä.

#### Uuden tulostusryhmän lisääminen:

1. Siirry *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näyttöön.
2. Valitse **Manage Output Groups (Hallitse tulostusryhmiä)** -painike.
3. Valitse **New (Uusi)** -painike, syötä tiedot ja valitse sitten tulostuslaite tai -laitteet.
4. Valitse **Add (Lisää)**, valitse sitten **OK Update Successful (Päivitys onnistui)** -viestistä.
5. Voit valita minkä tahansa ryhmän oletusarvoiseksi.

#### Tulostusryhmän muokkaaminen:

1. Siirry *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näyttöön.
2. Valitse **Manage Output Groups (Hallitse tulostusryhmiä)** -painike.
3. Valitse **Edit (Muokkaa)** -painike ja tee sitten muutokset.
4. Valitse **Save (Tallenna)**, valitse sitten **OK Update Successful (Päivitys onnistui)** -viestistä.

### 5.6.3 SmartSlice-leikkeiden tulostusryhmät



**Huomautus**

Tulostusryhmien määrittäminen tapahtuu asennuksen aikana, mutta voit muokata olemassa olevia ryhmiä tai lisätä uusia ryhmiä.

3DQuorum-ohjelmiston asennuksen aikana järjestelmään luodaan uudet oletustulostusryhmät, jotka sisältävät SmartSlice-kuvien tulostusasetukset. Uusien tulostusryhmien avulla voit määrittää, lähetetäänkö SmartSlice-leikkeet, tomosynteesin rekonstruoidut leikkeet vai molemmat ensisijaisiin laitteisiin automaattisesti. Seuraavassa taulukossa on tulostusryhmien kuvaus.

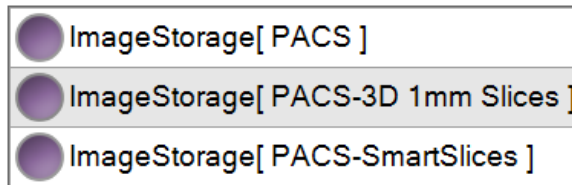
*Taulukko 15: 3DQuorum-ohjelmiston tulostusryhmät*

Tulostusryhmän nimi	Määityksen selitys
SmrtSlces,DBT,2D (SmartSlice-leikkeet, DBT, 2D)	Lähetää kaikki määritetyt tietotyypit.
SmartSlices, 2D (SmartSlice-leikkeet, 2D)	Lähetää SmartSlice-leikkeet ja 2D-tietotyypit (syntetisoitu 2D tai FFDm). 1 mm:n rekonstruoituja leikkeitä ei lähetetä.
DBT, 2D	Lähetää 1 mm:n rekonstruoidut leikkeet- ja 2D-tietotyypit (syntetisoitu 2D tai FFDm). SmartSlice-leikkeitä ei lähetetä.
Mukautettu	Mahdollistaa tulosteiden ja tietotyyppien valinnan tarvittaessa.

Kolmen uuden tulostusryhmätyypin luomista varten kullekin ImageStorage (Kuvien tallennus) -tulostuslaitteelle määritetään kolme Installed Device (Asennettu laite) -syötettä. Näin voidaan kokeilla mahdollisimman joustavasti, käytetäänkö SmartSlice-leikkeitä aina diagnostisessa lukemisessa, arkistoidaanko ne aina vai lähetetäänkö ne vain tarvittaessa. Seuraavassa taulukossa on asennettujen tulostuslaitteiden asetusten kuvaus.

*Taulukko 16: 3DQuorum-ohjelmiston tulostuslaitteasetukset*

Tulostusnimi	Määityksen selitys
Laitteen nimi	Lähetää kaikki halutut tietotyypit SmartSlice-leikkeitä ja 1 mm:n rekonstruoituja leikkeitä lukuun ottamatta.
Laitteen nimi – 1 mm:n 3D-leikkeet	Lähetää vain 1 mm:n rekonstruoidut leikkeet.
Laitteen nimi – SmartSlice-leikkeet	Lähetää vain SmartSlice-leikkeet.



Kuva 43: Esimerkki tulostuslaitteasetuksista

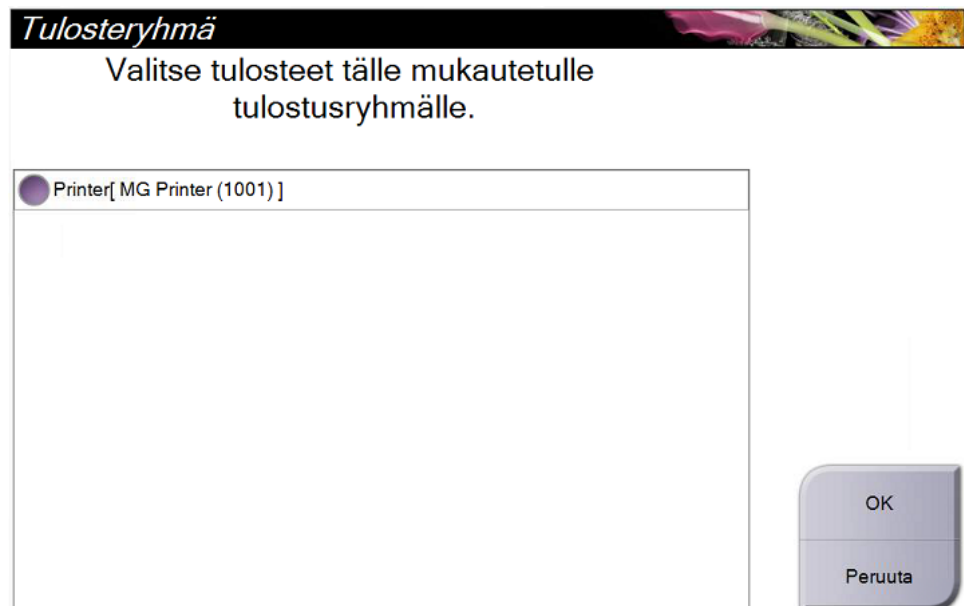
Oletusmäärittämiä voidaan mukauttaa edelleen, kun tehdään päätöksiä siitä, mitkä tiedot lähetetään työasemille diagnoosia varten, mitkä tiedot arkistoidaan ja mitkä tiedot lähetetään vain tarvittaessa. Muutoksia voidaan tehdä kliinisten sovellusten koulutuksen aikana tai ottamalla yhteyttä Hologic-yhtiön tekniseen tukeen.

#### 5.6.4 Mukauta tulostus

Custom Output Group (Mukauta tulostusryhmää) -vaihtoehdon avulla voit tehdä tulostusryhmän *Procedure (Toimenpide)* -näytössä. Tekemäsi mukautettu tulostusryhmä pysyy mukautusasetuksena, kunnes uusi mukautettu tulostusryhmä tehdään.

**Mukautetun tulostusryhmän tekeminen *Procedure (Toimenpide)* -näytössä:**

1. Valitse *Procedure (Toimenpide)* -näytöstä **Custom (Mukauta)** Output Groups (Tulostusryhmät) -pudotusvalikosta.
2. Valitse *Output Group (Tulostusryhmä)* -valintaruudusta käytettävissä olevien laitteiden luettelosta ja valitse sitten **OK**.



Kuva 44: Esimerkki mukautetusta tulostusryhmästä

### 5.7 Pyynnöstä-tulostukset

Pyynnöstä-tulostuksia ovat **Archive/Export (Arkisto/Vie)** tai **Print (Tulosta)**. Nykyisen avoimena olevan potilaan voi arkistoida, viedä tai tulostaa manuaalisesti, kunnes toimenpide suljetaan.

Kun **On-Demand Output (Pyydetty tulostus)** -painike valitaan, voit lähettää kuvia avoimena olevasta potilaasta mihin tahansa määritettyihin tulostuslaitteisiin.

#### 5.7.1 Arkistointi

1. Valitse **Archive/Export (Arkisto/Vie)** -painike.
2. Valitse toimenpide tai näkymät *On Demand Archive (Pyydetty arkistointi)* -näytöstä:
  - **Select All (Valitse kaikki)** -painikkeella valitaan kaikki kohteet, jotka näkyvät tässä näytössä.
  - **Clear (Tyhjennä)** -painikkeella poistetaan valinta kaikista kohteista, jotka ovat valittuina tässä näytössä.
  - **Priors (Aikaisemmat)** -painikkeella näytetään tämän potilaan aikaisemmat toimenpiteet ja näkymät.
  - **Rejected (Hylätty)** -painikkeella näytetään tämän potilaan hylätyt näkymät.
3. Valitse tallennuslaite:
  - Valitse **Device List (Laiteluettelo)** -painike ja tee valinta vaihtoehdoista *Storage Device (Tallennuslaite)* -pudotusvalikosta.  
-TAI-
  - Valitse tulostusryhmä *Output Group (Tulostusryhmä)* -pudotusluettelosta.
4. Lähetä valitut kuvat valittuun arkistoon valitsemalla **Archive (Arkisto)** -painike.



#### Huomautus

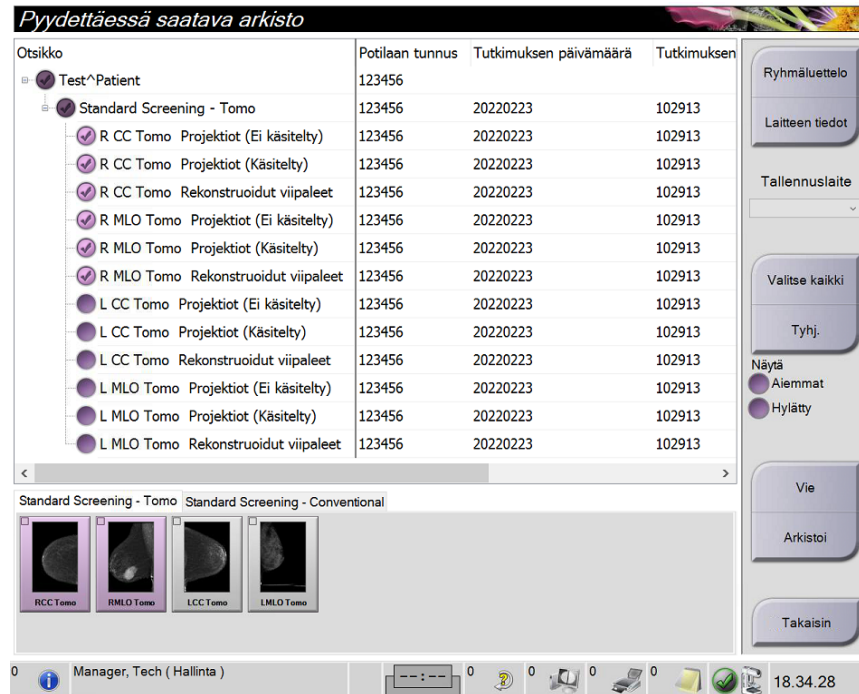
Tarkista arkistointitila tehtävärivillä **Manage Queue (Hallitse jonoa)** -apuohjelman avulla.

---



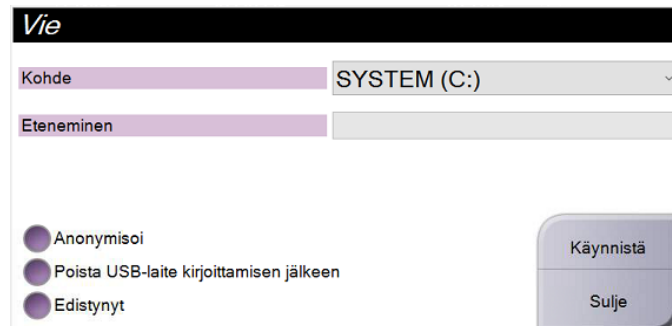
### 5.7.2 Vienti

1. Valitse **Archive/Export (Arkisto/Vie)** -painike (*Procedure (Toimenpide)* -näytön oikeanpuoleisesta osasta).
2. Valitse kuvat, jotka viedään, ja valitse sitten **Export (Vie)** -painike.



Kuva 45: Kuvien valitseminen vientiä varten

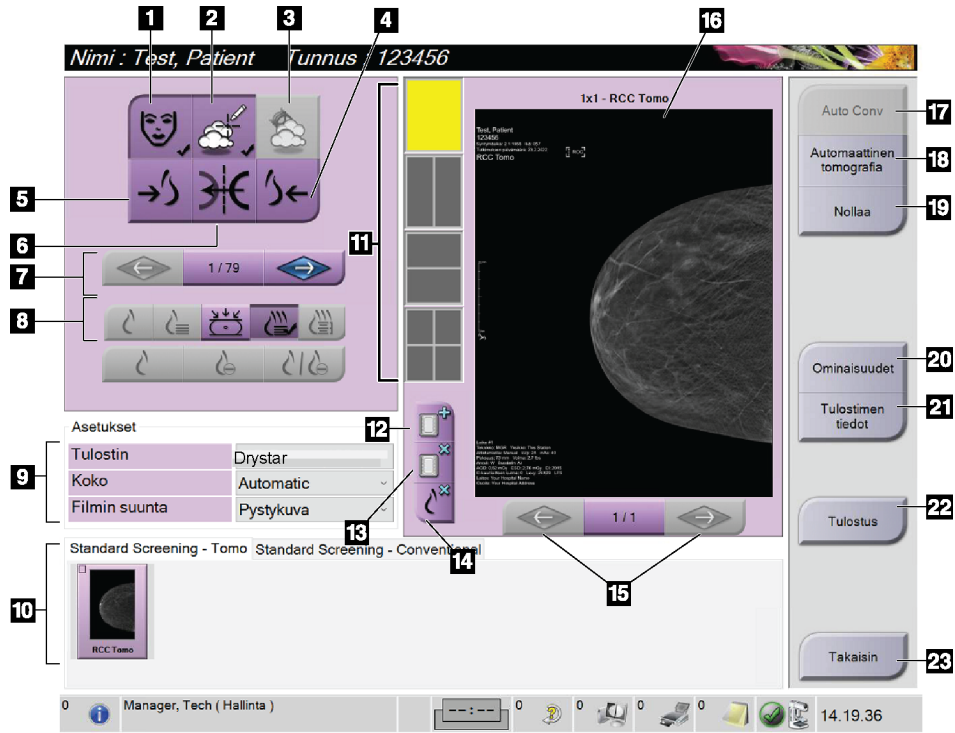
3. Valitse **Export (Vie)** -valintaikkunasta kohde medialaitteiden pudotusluettelosta.



Kuva 46: Export (Vie) -valintaikkuna

- Valitse potilastietojen anonymisointia varten **Anonymize (Anonymisoi)**.
  - Hylkää automaattisesti poistettavan median tallennuslaite, kun vienti on valmis, valitsemalla **Eject USB device after write (Hylkää USB-laite kirjoittamisen jälkeen)**.
  - Valitse paikallisista järjestelmistäsi kansio valintojen tallentamista ja kuvan vientityyppien valitsemista varten valitsemalla **Advanced (Lisäasetukset)**.
4. Lähetä valitut kuvat valitulle laitteelle valitsemalla **Start (Käynnistä)** -painike.

### 5.7.3 Tulosta



Kuva 47: Tulostusnäyttö

#### Kuvan selitys

1. Näytä tai piilota potilastiedot.
2. Näytä tai piilota merkinnät ja huomautukset.
3. Näytä tai piilota kohteet biopsian kuvissa.
4. Tulosta kuva dorsaalisesta näkökulmasta.
5. Tulosta kuva ventraalisesta näkökulmasta.
6. Käännä kuva (peilikuva).
7. Siirry edelliseen tai seuraavaan tomosynteesin viipaleeseen tai projektiioon (tomosynteesivaihtoehto).
8. Valitse tavanomainen, projektiio tai rekonstruktionäkymät (tomosynteesivaihtoehto). C-näkymän painike näyttää, onko järjestelmä lisensoitu C-näkymän kuvaa varten.
9. Valitse tulostinvaihtoehdot.
10. Katso pienoiskuvat.
11. Valitse filmiformaatti (ruutujen lukumäärä).
12. Luo uusi filmi.
13. Poista filmi.
14. Poista kuva filmiltä.
15. Selaa filmisivuja.
16. Tulosta esikatselualue.
17. Tulosta tavanomaiset (ja C-näkymäkuvat, jos järjestelmä on lisensoitu) vakioasetuksilla.
18. Tulosta tomosynteesikuvat (viipaleet tai projektiot), jotka on merkitty tulostusta varten (tomosynteesivaihtoehto).
19. Palaa *Print* (Tulosta) -näyttöön oletusasetuksia varten.
20. Avaa *Properties* (Ominaisuudet) -näyttö.
21. Näytä tulostimen IP-osoite AE-otsikko, portti ja kapasiteetti oikea-arvoista tulostusta varten.
22. Aloita tulostusprosessi.
23. Palaa *Procedure* (Toimenpide) -näyttöön.

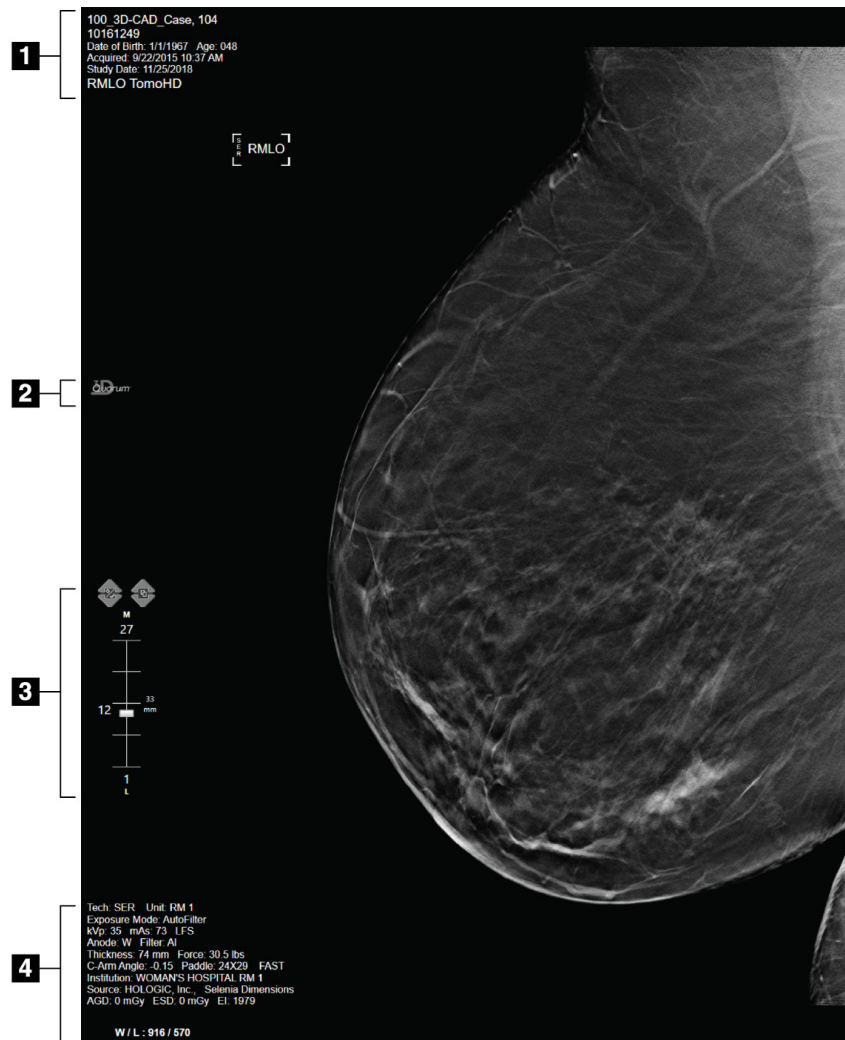
1. Valitse *Procedure* (toimenpide) -näytöstä **Print** (Tulosta) -painike nähdäksesi *Print* (Tulosta) -näytön.
2. Valitse filmin formaatti näytön filmiformaattialueelta.
3. Valitse pienoiskuva.
4. Valitse kuvan tila (tavanomainen, projektio tai rekonstruktio). C-näkymän painike näyttää, onko järjestelmä lisensoitu C-näkymän kuvaa varten.
5. Valitse tulostuksen esikatselualue (kohta 16) *Print* (Tulosta) -näytöstä. Tällä alueella näkyvä kuva on kuva, joka tulostuu filmille.
6. Voit asettaa muita kuvia samalle monimuotofilmille toistaaksesi vaiheet 3–5.
7. Voit tulostaa eri filmiformaatin samoista kuvista valitsemalla **New Film** (Uusi filmi) -painikkeen (kohta 12) ja suorittamalla sitten vaiheet välillä 2–6.
8. Käytä painikkeita *Print* (Tulosta) -näytön ylhäällä vasemmalla (kohdat 1–6) piilottaaksesi tai nähdäksesi potilastiedot, merkinnät ja huomautukset ja muuttaaksesi kuvan suuntaa.
9. Valitse **Print** (Tulosta) -painike filmien tulostamiseksi.



## Luku 6 Kuvantaminen

### 6.1 Image Display (Kuvanäyttö) -näyttö

Altistumisen jälkeen otettu kuva avautuu Image Display (Kuvanäyttö) -näyttöön. Potilaan ja toimenpiteen tiedot voivat näkyä näytössä. Voit kääntää tiedot päälle tai pois päältä siirtymällä **Tools (Työkalut)** -välilehdelle *Procedure (Toimenpide)* -näytössä ja valitsemalla **Patient Information (Potilastiedot)** -painikkeen.



Kuva 48: Kuvanäyttö (SmartSlice-leikevaihtoehto näkyvissä)

#### Kuvan selitys

1. Potilastiedot ja tutkimuspäivä
2. 3DQuorum-ohjelmiston logo
3. Leikkeen ilmaisin
4. Kuvaustiedot

## 6.2 Altistusparametrien asettaminen

### 6.2.1 Valitse kuvaustila (tomosynteesivaihtoehto)

- Vakio Tomosynteesin rutiiniseulontatoimenpiteisiin
- Parannettu Diagnostisiin tomosynteesinäkymiin



**Varoitus:**

**Laajennettu kuvaustila, jossa on Combo-kuvantamistila (DM + BT) voi tuottaa säteilyannoksen, joka on suurempi kuin MQSA-seulontaraja 3,0 mGy ja jota tulisi sen vuoksi käyttää ainoastaan diagnostiseen arviointiin.**

---

### 6.2.2 Altistumistilan valitseminen

Anna järjestelmän määrittää altistumistekniikoita Automatic Exposure Control (AEC) (Automaattinen altistumisohjaus (AEC)) -tilan avulla. AEC-tilat ovat käytettävissä arvoista 20–49 kV alkaen.

- Manuaalinen Käyttäjä valitsee kV- ja mAs-arvon sekä polttopisteen ja suodattimen.
- AEC: Käyttäjä valitsee kV-arvon, polttopisteen ja Automaattinen aika suodattimen. Järjestelmä valitsee mAs-arvon.
- AEC: Käyttäjä valitsee polttopisteen. Järjestelmä valitsee kV- Automaattinen kV ja mAs-arvon sekä suodattimen (rodium).
- AEC: Käyttäjä valitsee polttopisteen. Järjestelmä valitsee kV- Automaattinen ja mAs-arvon sekä suodattimen. suodatin

### 6.2.3 AEC-anturin käyttö

AEC-anturissa on seitsemän manuaalista asentoa ja yksi automaattinen asento. Manuaaliset asennot alkavat rintakehän reunasta (asento 1) ja ulottuvat kohti nännin reunaa (asento 7). Automaattinen asento valitsee kaksi aluetta alueelta, joka ulottuu rintakehästä nänniin.

Muuta anturin asentoa puristuslaitteen tai näytön AEC-anturin alueen plus (+)- ja miinus (-) -näppäimillä. Jos haluat, että järjestelmä laskee parhaan altistumisarvon rinnalle, voit valita automaattisen AEC-toiminnon.

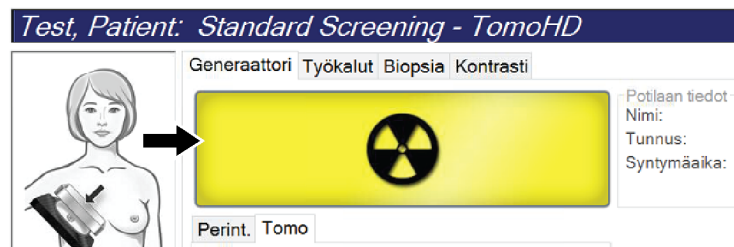
### 6.3 Kuvan ottaminen

Katso [Kliiniset toimenpiteet](#) sivulla 135 kliinisiä toimenpiteitä koskevia tietoja varten.

1. Valitse näkymä pikkukuvien näkymistä *Procedure (Toimenpide)* -näytön alareunasta.
2. Paina **röntgenpainiketta** ja/tai **röntgenjalkakytintä** ja pidä ne painettuna koko kuvauksen ajan.

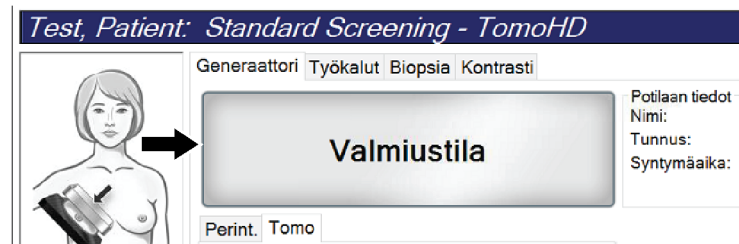
Kuvauksen aikana:

- System Status (Järjestelmän tila) -rivillä on säteilysymboli ja keltainen tausta (katso seuraava kuva).



Kuva 49: Kuvaus käynnissä

- Äänimerkki jatkuu kuvauksen aikana. Äänimerkki on jatkuva sarja ääniä. Ääni kuuluu koko yhdistelmäkuvausten aikana kuvauksen alkamisesta perinteisen näkymän loppuun asti. Äänimerkki ei keskeydy rinnan tomosynteesin ja perinteisen digitaalisen mammografiakuvausten välillä. Älä vapauta kuvauskytkintä äänimerkin aikana.
3. Kun ääni ei enää kuulu ja System Status (Järjestelmän tila) -rivillä näkyy **Standby (Valmius)** (katso seuraava kuva), vapauta **röntgenpainike** ja/tai **röntgenjalkakytin**.

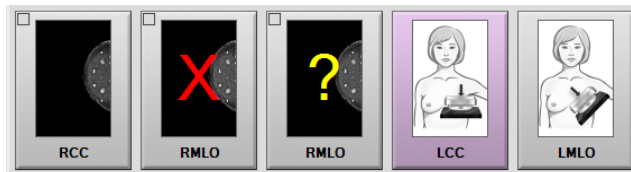


Kuva 50: Kuvaus valmis

4. Kun röntgenkuvaus on valmis, kuva näkyy Image Display (Kuvanäyttö) -näyttöruudussa. *Procedure (Toimenpide)* -näyttöön vaihtuu automaattisesti **Tools (Työkalut)** -välilehti.

Suorita kuvaus loppuun valitsemalla yksi seuraavista vaihtoehdoista:

- **Accept (Hyväksy)** kuva. Kuva lähetetään tulostuslaitteille kaikkine määritteineen.
- **Reject (Hylkää)** kuva. Kun valintaikkuna avautuu, valitse syy kuvan hylkäämiselle. *Image Display (Kuvanäyttö)* -näyttö sulkeutuu. Voit toistaa hylätyn näkymän tai valita toisen näkymän. Jos valitset **Reject (Hylkää)**, pikkukuvassa näkyy X.
- **Pend (Odottava)** kuva. Kuva tallennetaan tulevaa tarkistusta varten. Jos valitset **Pend (Odottava)**, pikkukuvassa näkyy kysymysmerkki (?).



Kuva 51: Toimenpiteessä merkityt kuvat

5. Poista vaiheet 1–4 jokaisessa näkymässä.



### Huomautus

Hallintakäyttäjä voi määrittää järjestelmään, että uudet kuvat hyväksytään automaattisesti tai että ne asetetaan automaattisesti odottavaan tilaan.

---

## 6.3.1 Perinteinen tapahtumien kuvantamisjärjestys

1. Tarkista kuva altistumisen jälkeen ja lisää tarvittaessa kommentti.
2. **Accept (Hyväksy)** tai **Reject (Hylkää)** kuva tai **Pend (Odottava)**. Pikkukuva korvaa pikkukuvanäkymän näytön Case Study (Tapaustutkimus) -alueella.



### Huomautus

Hallintakäyttäjä voi määrittää järjestelmään, että uudet kuvat hyväksytään automaattisesti tai että ne asetetaan automaattisesti odottavaan tilaan.

---

## 6.3.2 Tomosynteesin tapahtumien kuvantamisjärjestys

1. Odota, että kuvan rekonstruktio on valmis.
2. Tarkista projektion kuvat liikkeen osalta.
3. **Accept (Hyväksy)** tai **Reject (Hylkää)** kuvat tai **Pend (Odottava)**. Pikkukuva korvaa pikkukuvanäkymän näytön Case Study (Tapaustutkimus) -alueella.



**Huomautus**

Hallintakäyttäjä voi määrittää järjestelmään, että uudet kuvat hyväksytään automaattisesti tai että ne asetetaan automaattisesti odottavaan tilaan.

**6.3.3 Hylätyn kuvan hyväksyminen**

Jos hylätty kuva on parempi kuin uusi kuva, voit palauttaa vanhan kuvan ja käyttää sitä. Valitse pikkukuva *Procedure (Toimenpide)* -näytöstä kuvan tarkistamista varten ja valitse sitten **Accept (Hyväksy)** kuva.

**6.3.4 Odottavassa tilassa olevan kuvan hyväksyminen tai hylkääminen**

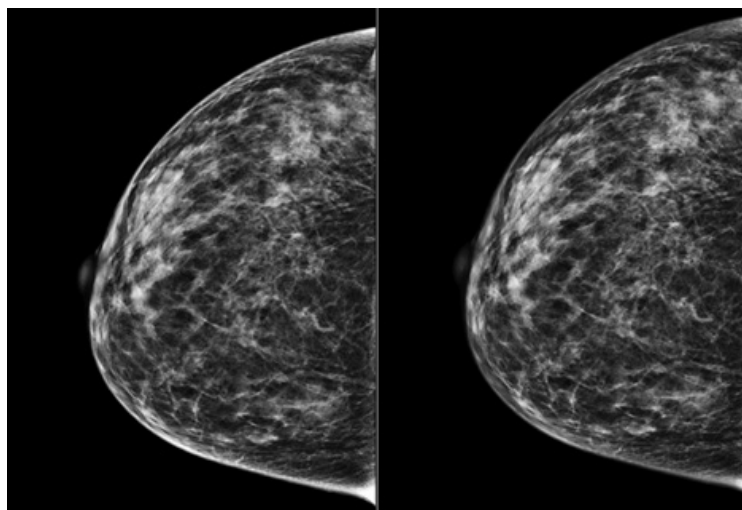
Hyväksy tai hylkää odottavassa tilassa oleva kuva valitsemalla odottava pikkukuva ja sen jälkeen **Accept (Hyväksy)** -painike tai **Reject (Hylkää)** -painike.

**Huomautus**

Hallintakäyttäjä voi määrittää järjestelmään, että uudet kuvat hyväksytään automaattisesti tai että ne asetetaan automaattisesti odottavaan tilaan.

**6.3.5 Iholinjan kirkkaus**

2D-kuvantamisessa on käytettävissä valinnainen kuvankäsittelyasetus, joka vähentää ihon kirkkautta ja ylivarjostusta seulontanäkymissä. Jos haluat ottaa tämän asetuksen käyttöön, ota yhteyttä Hologic-edustajaan.

**Vakio****Pienennetty kirkkaus**

*Kuva 52: Vakiokirkkauden ja pienennetyn kirkkauden vertailu*

### 6.4 Kuvan ottaminen implantin tapauksessa

---



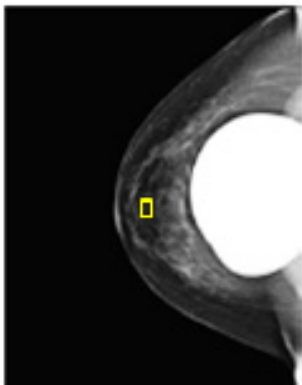
#### Huomautus

Valitse AINA **Implant Present (Implantti rinnassa)** -painike kaikkien implanttinäkymien kohdalla. Tämän painikkeen valinnalla implanttikuvat käsitellään oikein.

---

#### 6.4.1 Implantti etäällä nännistä

1. Valitse näkymä pikkukuvien näkymistä *Procedure (Toimenpide)* -näytön alareunasta.
2. Valitse AEC-tilaksi **Auto Filter (Automaattinen suodatin)**.
3. Siirrä AEC-anturi nännin takana olevaan kudokseen painikkeilla + ja –.



4. Ota kuva.
  5. **Accept (Hyväksy)** tai **Reject (Hylkää)** kuvat tai **Pend (Odottava)**.
- 



#### Huomautus

Hallintakäyttäjä voi määrittää järjestelmään, että uudet kuvat hyväksytään automaattisesti tai että ne asetetaan automaattisesti odottavaan tilaan.

---

6. Toista vaiheet 1–5 jokaisen näkymän kohdalla.

### 6.4.2 Implantti nännin lähellä

1. Valitse näkymä pikkukuvien näkymistä *Procedure (Toimenpide)* -näytön alareunasta.
2. Valitse AEC-tilaksi **Manual (Manuaalinen)**.
3. Valitse kVp- ja mAs-arvot painikkeilla + - ja -. Katso näkymän tyyppin ja puristuspaksuuden mukaiset suositellut arvot taulukoista kohdassa [Arvotaulukot nännin lähellä olevalle implantille](#) sivulla 100.



#### Huomautus

CEDM-näkymä koostuu kahdesta erillisestä valotuksesta. Vain ensimmäisen, pienemmän energian valotuksen tekniikka-arvot voidaan asettaa manuaalisesti. Järjestelmä asettaa toisen valotuksen tekniikka-arvot automaattisesti ensimmäisen valotuksen tekniikoiden perusteella.



#### Huomautus

Valitse yhdistelmäkontrastinäkymissä tomosynteesivalotuksen arvot taulukosta 17 ja kontrastitehostetun (CEDM) kuvauksen arvot taulukosta 18.

Lisätietoja kontrastitehostettujen kuvien ottamisesta on kohdassa [I-View-kontrastitehostetut 2D-kuvat](#) sivulla 109.

4. Ota kuva.
5. **Accept (Hyväksy)** tai **Reject (Hylkää)** kuvat tai **Pend (Odottava)**.



#### Huomautus

Hallintakäyttäjä voi määrittää järjestelmään, että uudet kuvat hyväksytään automaattisesti tai että ne asetetaan automaattisesti odottavaan tilaan.

6. Toista vaiheet 1–5 jokaisen näkymän kohdalla.

**Arvotaulukot nännin lähellä olevalle implantille***Taulukko 17: Perinteinen 2D-kuvaus*

<b>Puristuspaksuus</b>	<b>kV</b>	<b>mAs</b>	<b>Suodatin</b>
< 4 cm	28	100	Rh
4 – < 6 cm	28	120	Rh
6 – < 8 cm	28	140	Rh
8–10 cm	28	160	Rh
> 10 cm	28	180	Rh

*Taulukko 18: Tomosynteesikuvantaminen*

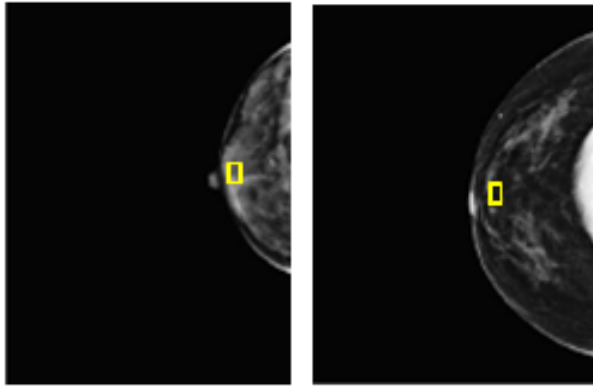
<b>Puristuspaksuus</b>	<b>kV</b>	<b>mAs</b>	<b>Suodatin</b>
< 4 cm	29	60	Al
4 – < 6 cm	31	70	Al
6 – < 8 cm	33	90	Al
8–10 cm	35	100	Al
> 10 cm	38	100	Al

*Taulukko 19: Kontrastitehostettu kuvantaminen*

<b>Puristuspaksuus</b>	<b>kV</b>	<b>mAs</b>	<b>Suodatin</b>
< 3,5 cm	26	30	Rh
3,5 – < 4 cm	27	40	Rh
4 – < 5 cm	28	40	Rh
5 cm – < 5,5 cm	29	60	Ag
5,5 cm – < 6 cm	30	60	Ag
6 – < 7,5 cm	31	80	Ag
7,5 – < 8,5 cm	32	120	Ag
8,5–12 cm	33	120	Ag
> 12 cm	33	160	Ag

### 6.4.3 Implantti syrjässä -näkyvät

1. Valitse näkymä pikkukuvien näkymistä *Procedure (Toimenpide)* -näytön alareunasta.
2. Valitse AEC-tilaksi **Auto Filter (Automaattinen suodatin)**.
3. Siirrä AEC-anturi nännin takana olevaan kudokseen painikkeilla + ja –.



4. Ota kuva.
5. **Accept (Hyväksy)** tai **Reject (Hylkää)** kuvat tai **Pend (Odottava)**.



---

#### **Huomautus**

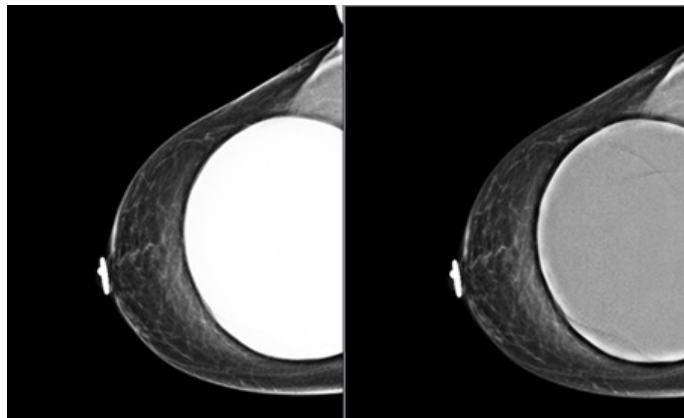
Hallintakäyttäjä voi määrittää järjestelmään, että uudet kuvat hyväksytään automaattisesti tai että ne asetetaan automaattisesti odottavaan tilaan.

---

6. Toista vaiheet 1–5 jokaisen näkymän kohdalla

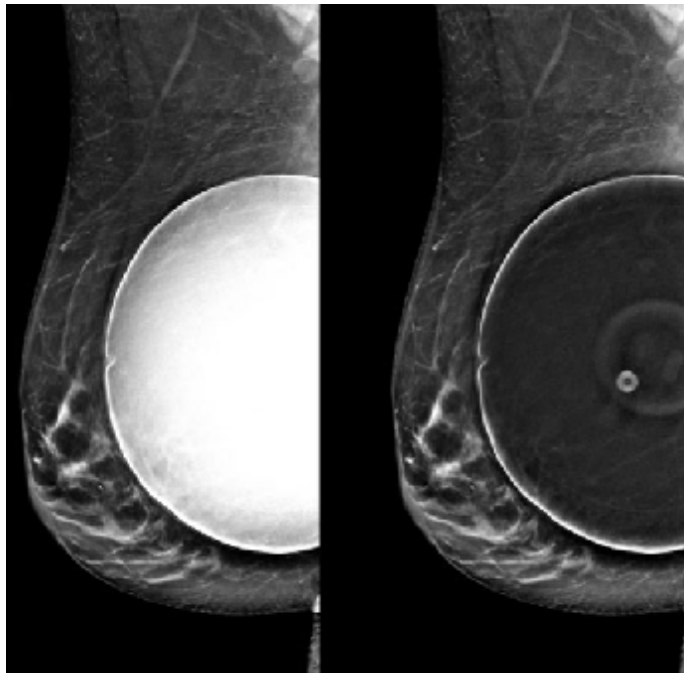
### 6.4.4 Implantin kirkkaus

Sekä 2D- että 3D-kuvantamisessa on käytettävissä valinnainen kuvankäsittelyasetus implanttien tapauksessa. Implantin kirkkautta voidaan pienentää implantin ja rinnan raja-alueen näkyvyyden parantamiseksi. Jos haluat ottaa tämän asetuksen käyttöön, ota yhteyttä Hologic-edustajaan.



**Vakio**

**Pienennetty kirkkaus**



**Vakio**

**Pienennetty kirkkaus**

*Kuova 53: Vakiokirkkauden ja pienennetyn kirkkauden vertailu*

## 6.5 Implanttikuvien korjaaminen ja uudelleenkäsittely

Kuva on korjattava, jos otat kuvan implantin tai siirtyneen implantin näkymästä ilman, että **Implant Present (Implantti on)** -painike on käytössä.

### 6.5.1 Jos kuvaa ei hyväksytä

Merkitse, että implantti on olemassa, valitsemalla **Implant Present (Implantti on)** -painike *Procedure (Toimenpide)* -näytöstä. Painikkeessa näkyy valintamerkki ja kuva käsitellään uudelleen.



### 6.5.2 Jos kuva hyväksytään

1. Valitse kuva.
2. Korjaa kuvaa valitsemalla **Implant Present (Implantti on)** -painike *Procedure (Toimenpide)* -näytöstä. Painikkeessa näkyy valintamerkki ja kuva käsitellään uudelleen.
3. Hyväksy muutokset valitsemalla **Accept (Hyväksy)** -painike.



---

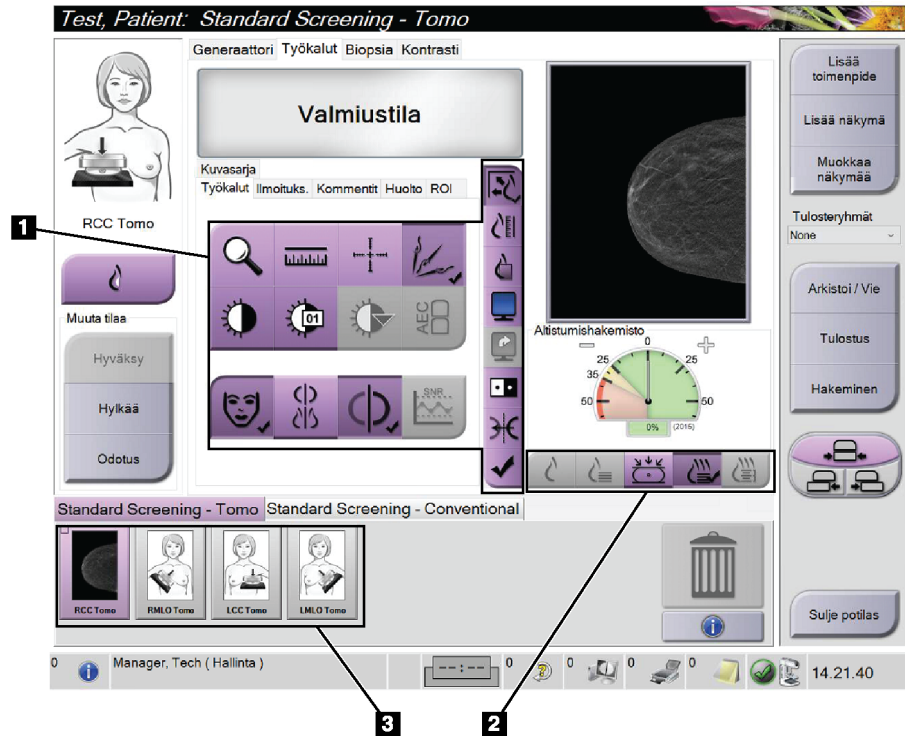
#### Huomautus

Korjattu kuva lähetetään automaattisesti valituille tulostuslaitteille, jos järjestelmä on määritetty lähettämään kuvia, kun **Accept (Hyväksy)** -painike valitaan.

---

### 6.6 Kuvien tarkistaminen

Kuvien tarkistamisessa käytetään pikkukuvia, kuvantarkistustyökaluja ja näyttötiloja.



Kuva 54: Tools (Työkalut) -välilehti (tomosynteesivaihtoehto kuvassa)

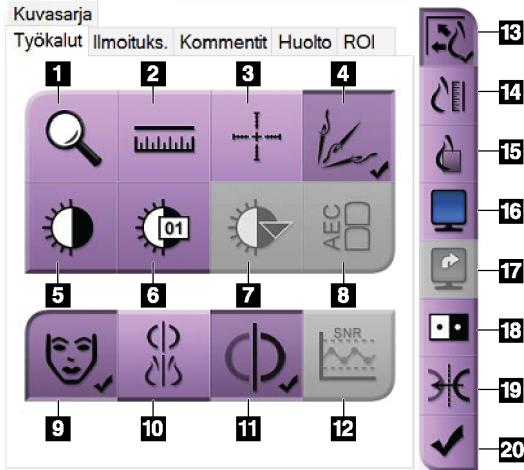
#### Kuvateksti

1. Kuvan tarkistustyökalut – katso [Image Review Tools \(Kuvantarkistustyökalut\) -välilehti](#) sivulla 105.
2. Kuvan näyttötilat – katso [Näyttötilat](#) sivulla 107.
3. Pikkukuvan näkymät ja pikkukuvat. Valitse mikä tahansa pikkukuva, kun haluta näyttää kyseisen kuvan Image Display (Kuvanäyttö) -näyttöruidussa.



### 6.6.1 Image Review Tools (Kuvantarkistustyökalut) -välilehti

Kuvantarkistustyökalut löytyvät **Tools (Työkalut)** -välilehdeltä *Procedure (Toimenpide)* -näytöstä. Aktiivisessa työkalussa näkyy valintamerkki.



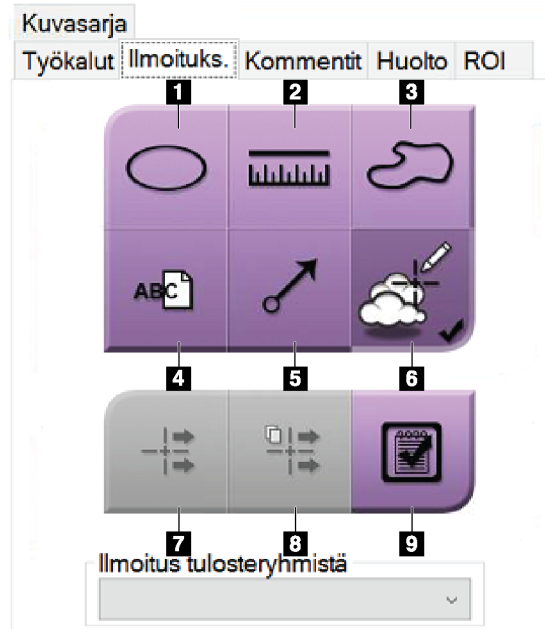
Kuva 55: Kuvantarkistustyökalut

#### Kuvateksti

1. **Zoom (Zoomaus)** -työkalu suurentaa kuvan osion.
2. **Ruler (Viivoitin)** -työkalu mittaa kahden pisteen välisen etäisyyden.
3. **Crosshair (Hiusristi)** -työkalu näyttää hiusristin *Image Display (Kuvanäyttö)* -näytössä.
4. **Demetalizer (Metallinpoisto)** -työkalu metallikohteita sisältävien tomosynteesin kuvien käsittelyä varten.
5. **Window/Level (Ikkuna/Taso)** -työkalu muuttaa kirkkautta ja kontrastia.
6. **Window/Level Fine Adjustment (Ikkunan/tason hienosäätö)** -työkalun avulla voit lisätä erityisiä ikkuna- ja tasoarvoja.
7. **LUT Selection (LUT-valinta)** -työkalu selaa käytettävissä olevia ikkuna-/tasoasetuksia näytetyistä kuvista, joihin on liitetty LUT.
8. **AEC-painike** näyttää AEC-anturin alueet, joita käytetään altistumisen laskemisessa. Anturialueet näkyvät *Image Display (Kuvanäyttö)* -näytössä.
9. **Patient Information (Potilastiedot)** -painike aktivoi potilastietonäytön.
10. **Auto-Hanging (Automaattinen ripustus)** -painike ripustaa valittuna olevan tutkimuksen automaattisesti 4 ylös -konfiguraatioon.
11. **Auto-Pairing (Automaattinen paritus)** -painike kytkee valittuna olevan kuvan automaattisen parituksen pois päältä monta ylös -konfiguraatioissa.
12. **SNR/CNR-painike** laskee signaali-meluun-suhteen ja kontrasti-meluun-suhteen ACR-fantomissa.
13. **Fit-to-Viewport (Sovita näkymäporttiin)** -painike sovittaa kuvan kuvatiileen.
14. **True Size (Todellinen koko)** -painike näyttää kuvan rinnan todellisessa koossa.
15. **View Actual Pixels (Näytä todelliset kuvapisteen)** -painike näyttää kuvan koko kuvatarkkuudessa.
16. **Multi-Up Display (Monta ylös -näyttö)** -painike valitsee näytettävien tiilien määrän.
17. **Image Tile Advance (Edistä kuvan tiili)** -painike määrittää aktiivisen multi-up-tiilen.
18. **Invert Image (Käännä kuva)** -työkalu muuttaa mustan valkoiseksi ja valkoisen mustaksi.
19. **Mirror (Peili)** -painike kääntää kuvan peilikuvaksi.
20. **Tag for Print (Merkitse tulostusta varten)** -painike merkitsee tomosynteesikuvan projekti- ja rekonstruktio kuvat tulostettaviksi myöhemmin.

### 6.6.2 Ilmoitukset-välilehti

Notices (Ilmoitukset) -välilehden työkalujen avulla voit merkitä ja kommentoida kuvia ja lähettää näytettyä kuvaa tai toimenpidettä koskevia ilmoituksia. Välilehden alaosassa olevasta Notice Output Groups (Ilmoituksen tulostusryhmät) -pudotusvalikosta voit valita ilmoitusten määrän.



Kuva 56: Notices (Ilmoitukset) -välilehden työkalut

#### Kuvateksti

1. **Oval (Soikea)** -työkalu piirtää kuvaan soikean merkinnän.
2. **Ruler (Viivoitin)** -työkalu mittaa kahden pisteen välisen etäisyyden.
3. **Freehand (Vapaalla kädellä)** -työkalu piirtää kuvaan merkinnän vapaalla kädellä.
4. **Text (Teksti)** -työkalu lisää kuvaan tekstimuistiinpanon ilman merkintää.
5. **Arrow (Nuoli)** -työkalu piirtää kuvaan nuolimerkinnän.
6. **Markings (Merkinnät)** -työkalu näyttää tai piilottaa merkintöjä ja kommentteja kuvassa.
7. **Send Notice (Lähetä ilmoitus)** -työkalu lähettää nykyistä kuvaa koskevan ilmoituksen valittuun määränpäähän.
8. **Send All Notices (Lähetä kaikki ilmoitukset)** -työkalu lähettää avatun toimenpiteen kaikkien kuvien kaikki ilmoitukset valittuun määränpäähän.
9. **Viewed (Katsottu)** -työkalu muuttaa potilaan ilmoitusten tilaksi katsottu.

### 6.6.3 Muut kuvan tarkistustyökalut

#### Muut välilehdet

- **Comments (Kommentit):** lisää kommentteja kuvaan.
- **Service (Huolto):** merkitse kuva huollon käyttöön.
- **ROI (Mielenkiintoinen alue):** piirrä mielenkiintoinen alue kuvanäyttöön.
- **Cine (Kuvasarja):** näytä kuvasarja elokuvan tavoin (tomosynteesivaihtoehto).

#### Altistumishakemisto

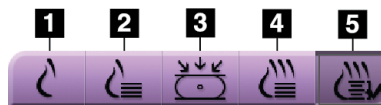
Altistumishakemisto on kuvalaadun opas. Jos altistumishakemisto osoittaa punaista tai keltaista aluetta, tarkista valitusta kuvasta kohina ja päättä, otetaanko uusi kuva.



Kuva 57: Altistumishakemisto

#### Näyttötilat

Valitse näytön näyttötilojen alueella olevilla painikkeilla kuvanäytön kuvaruudussa näytettävän näkymän tyyppi. Voit vaihtaa perinteisen näkymän, luodun 2D-näkymän, projektoiden, rekonstruktoiden ja SmartSlices-leikkeiden välillä, kun haluat näyttää yhdistelmäkuvia.



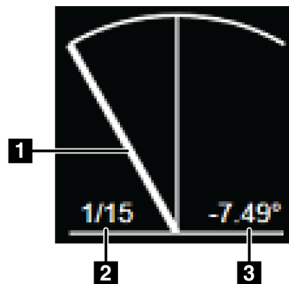
Kuva 58: Näyttötilat

#### Kuvan selitys

1. **Conventional** (Perinteinen) -painike näyttää perinteisiä 2D-kuvia.
2. **Generated 2D** (Luotu 2D) -painike näyttää 2D-kuvan, joka on luotu otetusta tomografiakuvasta.
3. **Projections** (Projektiot) -painike näyttää 15°:n pyyhkäisystä saatuja projektiokuvia.
4. **Reconstructions** (Rekonstruktiot) -painike näyttää 1 mm:n rekonstruoituja leikkeitä.
5. **SmartSlices** (SmartSlice-leikkeet) -painike näyttää 3DQuorum-ohjelmistosta saatuja 6 mm:n leikkeitä.

### 6.6.4 Projektioilmaisain

Kuvanäytön projektioilmaisain näkyy ainoastaan tomosynteesitoimenpiteissä. Valitse Projections (Projektit) -näyttötila, jotta saat ilmaisimen näkyviin.



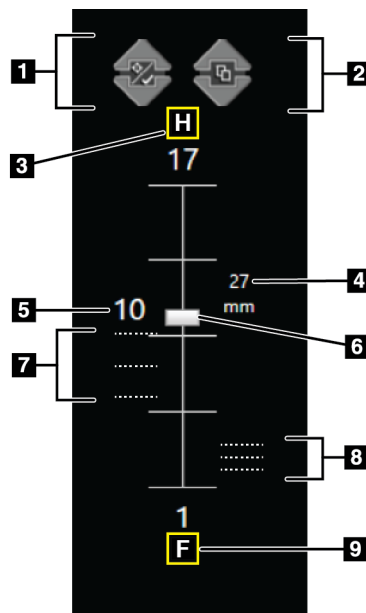
Kuva 59: Projektioilmaisain

#### Kuvan selitys

1. Selaa projektioita hiiren vieritysrullalla
2. Kuvan projektion numero
3. Putken kulma projektiota varten

### 6.6.5 Leikkeen ilmaisin

Kuvanäytön projektioilmaisain näkyy ainoastaan tomografisissa rekonstruktioissa, kuten SmartSlice-leikkeissä.



Kuva 60: Leikeilmaisin  
(SmartSlice-leikevaihtoehto  
näkyvissä)

#### Kuvan selitys

1. **Up (Ylös)** ja **Down (Alas)** osoittavilla nuolilla voit vaihtaa lohkojen välillä, jotka sisältävät leesio kohteen, tai lohkojen välillä, jotka on merkitty tulostettaviksi.
2. **Up (Ylös)** ja **Down (Alas)** osoittavilla nuolilla voit vaihtaa lohkojen välillä, jotka sisältävät ilmoituksia.
3. H (anatominen viittaus pään suuntaan)
4. Korkeus rinnan tilavuuden sisällä (SmartSlice-leikkeiden tapauksessa)
5. Tomosynteesin rekonstruoidun leikkeen tai SmartSlice-kuvan numero
6. Vierityspalkki siirtyy rekonstruktio lohkojen läpi.
7. Lohkot, jotka sisältävät kohteita tai on merkitty tulostettaviksi.
8. Lohkot, jotka sisältävät ilmoituksia.
9. F (anatominen viittaus jalkojen suuntaan)

## 6.7 Kuvien lähettäminen tulostuslaitteille

Voit lähettää kuvat tulostuslaitteille tai kopioida kuvia Archive/Export (Arkisto/Vie) -toiminnolla väliaikaiseen tallennusvälineeseen. Katso [Tulosteryhmät](#) sivulla 84 ja [Pyyynnöstä-tulostukset](#) sivulla 88 ohjeita varten.

## 6.8 I-View-ohjelmiston varjoainetehostetut 2D-kuvat



### Varoitus:

Potilaille voi aiheutua haittavaikutuksia varjoaineista. Katso täydelliset tiedot käytettävän varjoaineen käyttöohjeesta.



### Varoitus:

Kontrastitehostetussa mammografiassa käytetään varjoaineita, jotka injektoidaan laskimoon. Allergisia reaktioita voi esiintyä.



### Huomautus

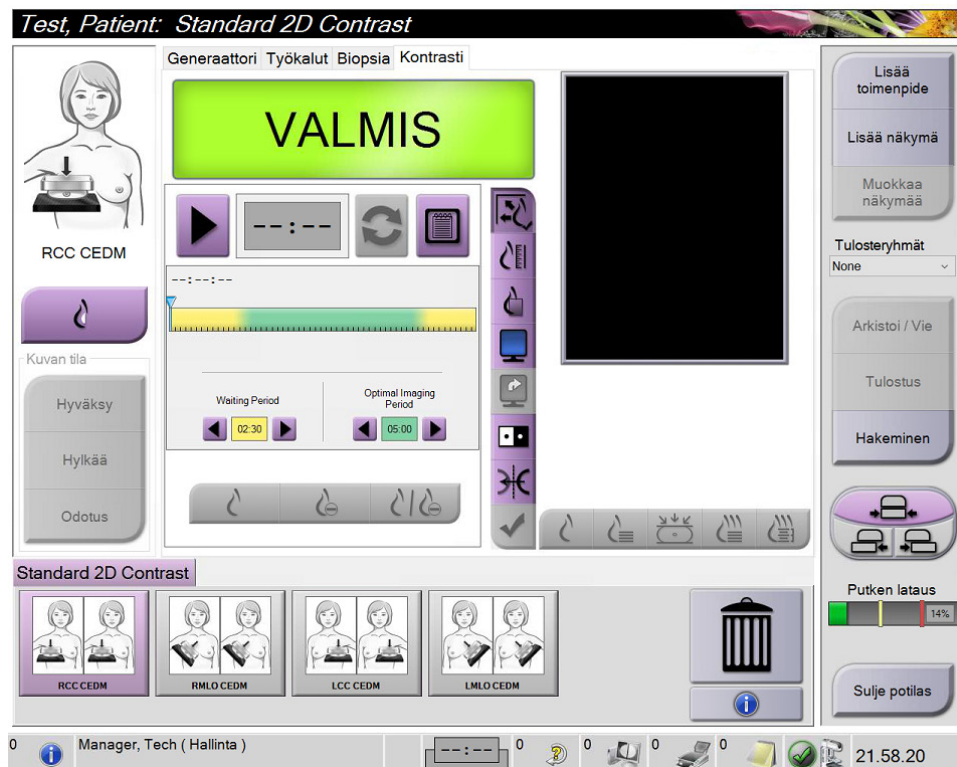
Hologic määrittää osan järjestelmästä tiettyjen vaatimusten mukaisiksi. Osa tämän käyttöoppaan sisältämistä vaihtoehdoista ja lisävarusteista voi puuttua järjestelmäsi määrittämisistä.



### Huomautus

Älä käytä SmartCurve®-järjestelmän levyjä I-View®-ohjelmiston toimenpiteissä.

1. Valitsemalla **Contrast** (Varjoaine) -välilehden pääset 2D Contrast (2D-varjoaine) (CEDM) -toimintoon.



Kuva 61: I-View 2D -ohjelmiston varjoainenäyttö

2. Tee kontrastiasetukset. Jos tahdot lisätietoa, katso [Kontrastiasetusten määrittäminen](#) sivulla 113.



### Huomautus

Varjoainetiedot sisältyvät I-View-ohjelmiston kuvan DICOM-otsikkoon.

3. Voit aloittaa kontrastin annostelun ja ajastimen käynnistyksen valitsemalla **Start (Käynnistä)** (nuoli) -painikkeen.

Ajastin käynnistyy **Waiting Period (Odotusaika)** -vaiheella, joka näkyy keltaisella taustalla.



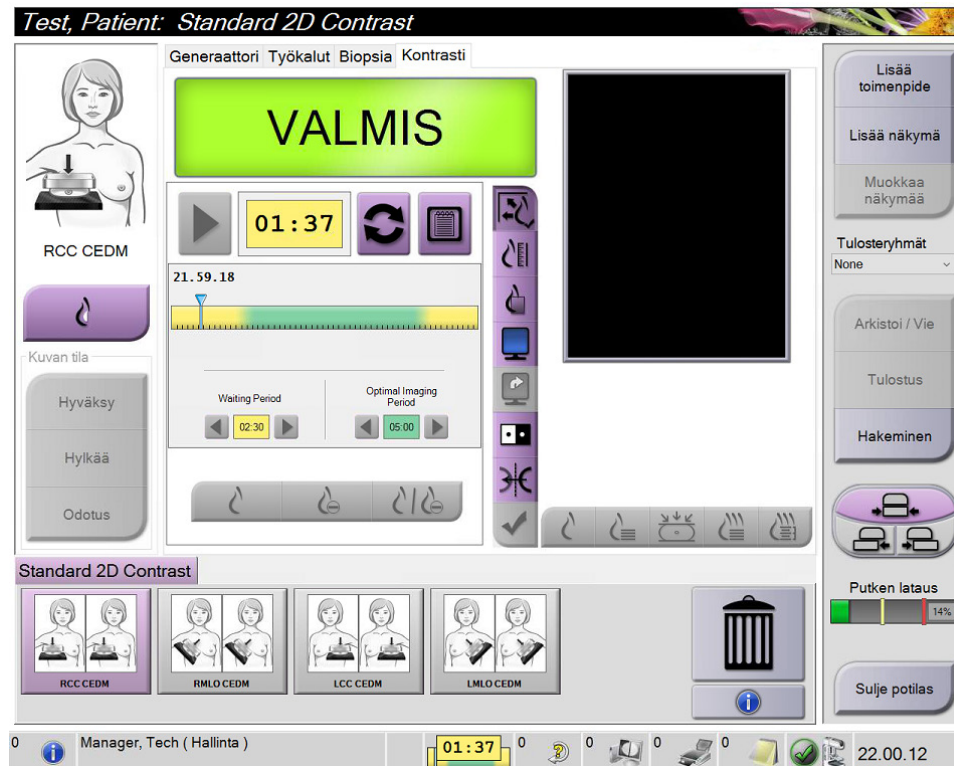
### Huomautus

Voit säätää ajastimen Waiting Period (Odotusaika)- ja Optimal Imaging Period (Optimaalinen kuvausaika) -vaiheiden ajallista kestoa toimenpidekohtaisesti. Käytä vasenta ja oikeaa nuolipainiketta.



### Huomautus

Voit säätää ajastimen **Waiting Period (Odotusaika)**- ja **Optimal Imaging Period (Optimaalinen kuvausaika)** -vaiheiden oletusarvoisen ajallisen keston. Katso Kontrastin oletusasetusten asetus.



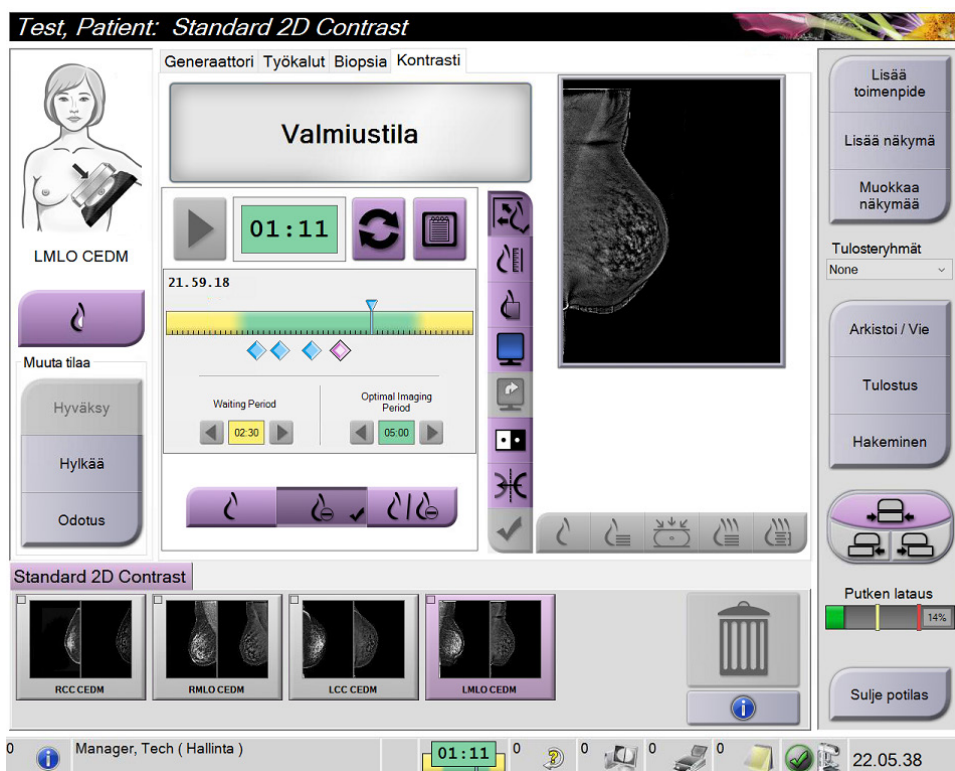
Kuva 62: I-View-ohjelmiston 2D-varjoainenäyttö, odotusaika

**Huomautus**

Ajastintoiminto ei salli ajastimen pysäytystä vaan vain sen käynnistyksen ja nollauksen. Ajastin pysähtyy ainoastaan silloin, kun poistut potilaan toimenpiteestä.

Kun **Waiting Period (Odotusaika)** on kulunut, ajastin aloittaa **Optimal Imaging Period (Optimaalinen kuvausaika)** -vaiheen, jonka tausta näkyy vihreänä.

- Ota kuvat **Optimal Imaging Period (Optimaalinen kuvausaika)** -vaiheen kuluessa. Kun olet ottanut kuvan, ajastimen alla näkyy merkintä.




Kuva 63: I-View-ohjelmiston 2D-varjoainenäyttö, optimaalinen kuvausaika


- Valitse matalan ja korkean altistuksen painikkeet saadaksesi näkyviin sekä matalan että korkean energian kuvat.
  - Low (Alhainen):** Tavanomainen alhaisen energian kuva
  - Sub (Subtraktoitu):** Kontrastoitu ja subtraktoitu kuva
  - Low Sub (Alhainen subtraktoitu):** Näyttää sekä alhaisen että subtraktoidun näytön kuvat vierekkäin jaetussa näytössä.



### Huomio:

2D-varjoainetoimenpiteen suorittaminen lisää palautumisaikaa, jonka kone tarvitsee

ennen uusia kuvia. Kun Järjestelmän tila -kuvake näkyy punaisena , suositeltu odotusaika näytetään. Tämä odotusaika sallii sen, että röntgenputken lämpötila laskee ja voidaan välttää vahingot, jotka saattavat mitätöidä röntgenputken

takuun. Varmista aina, että järjestelmän tilakuvake on vihreä , ennen kuin aloitat 2D-varjoainetoimenpiteen. Jos järjestelmän tilan kuvake muuttuu punaiseksi toimenpiteen aikana, odota suositeltu aika ennen lisäkuvien ottamista ja viimeistele toimenpide nopeasti käyttämällä mahdollisimman vähän valotuksia.

Putken kuorman ilmaisin mahdollistaa röntgenputken lämpökuorman seuraamisen. Ota huomioon putken kuorman tila, kun otat kontrastitehostettuja kuvia. Katso lisätietoja kohdasta [Tube Loading \(putken kuorma\) -ilmais](#)in sivulla 112 varten.

### 6.8.1 Tube Loading (putken kuorma) -ilmais

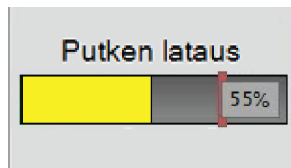
**Procedure** (toimenpide) -näytön *Generator* (generaattori) -välilehdellä on Tube Loading (putken kuorma) -ilmais. Tämä ilmaisn näyttää röntgenputken senhetkisen lämpökuorman.

Tube Loading (putken kuorma) -ilmais näyttää yhden seuraavista kolmesta tilasta:

- Röntgenputken lämpökuorma on hyväksyttävällä tasolla. Tehtävapalkin järjestelmän tilakuvake on vihreä. Jatka kuvien ottamista ja suorita toimenpide loppuun.

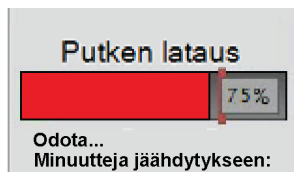


- Röntgenputken lämpökuorma ylittää varoitusrajan (oletus = 40 %) mutta alittaa enimmäisrajan (oletus = 72 %). Suorita senhetkisen kuvan ottaminen loppuun ja anna röntgenputken jäähtyä ennen toimenpiteen päättämistä.



- Röntgenputken lämpökuorma ylittää enimmäisrajan (oletus = 72 %). Tehtävapalkin järjestelmän tilakuvake on punainen ja näyttää röntgenputken jäähtymiseen tarvittavan minuuttimäärän. Älä ota kuvia. Lykkää toimenpidettä, kunnes röntgenputki jäähtyy.



**Huomio**

**Liiallinen lämmönmuodostus voi vaurioittaa röntgenputkea.**

## 6.8.2 Kontrastiasetusten määrittäminen

1. Valitse **Contrast** (kontrasti) -välilehdeltä **Configure Contrast** (määritä kontrasti) -painike kontrastiasetusten muokkaamiseksi. Kontrastitietojen viestiruutu avautuu.

**Kontrastiaineen tiedot**

Kontrastiaineen syöttöreitti	Intra-arterial route
Kontrastiaine	Diatrizoate
Kontrastiaineen konsentraatio	240 mg/ml
Boluksen kokonaistilavuus	0.0 ml
Potilaan paino	0.0 lb = 0.0 kg
Kontrastiaineen konsentraatio/kehon paino	0.0 ml/kg
Kontrastiaineen määrä	0.0 ml

Tallenna ja sulje      Peruuta

Kuva 64: I-View-ohjelmiston 2D-varjoainetiedot

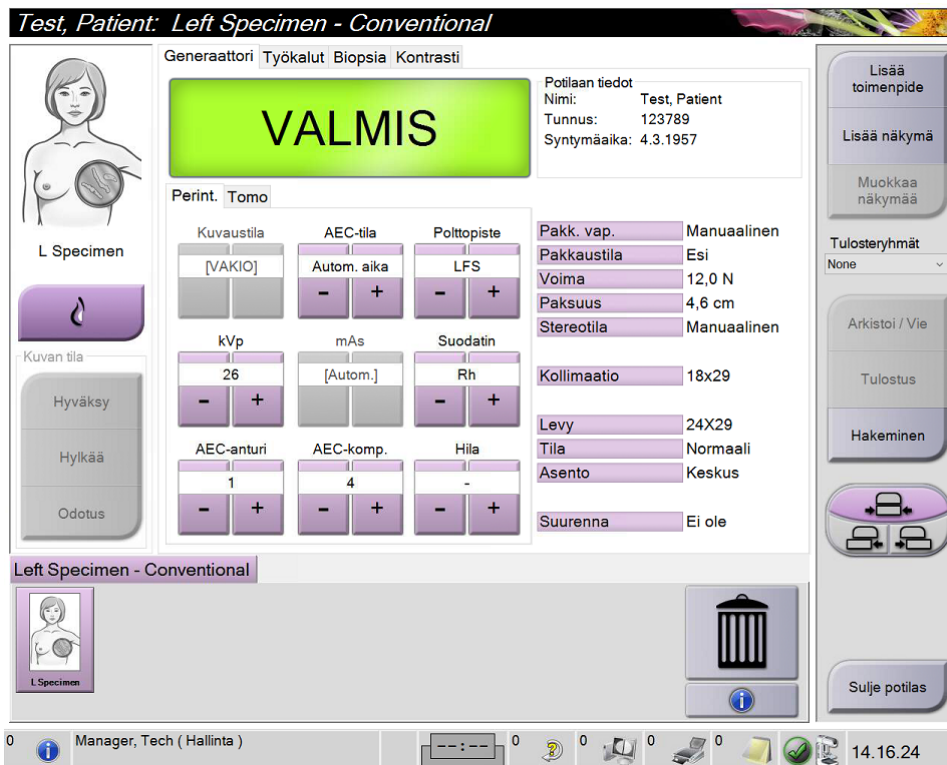
2. Käytä pudotusluetteloita valitaksesi sopivat asetukset.
3. Lisää tiedot **Contrast Concentration Per Body Weight** (kontrastin pitoisuus kehon painoa kohti) -kenttään tai **Amount of Contrast Agent** (kontrastiaineen määrä) -kenttään. Muihin kenttiin lisätään automaattisesti oikeat tiedot.
4. Valitse **Save & Close** (tallenna ja sulje).

### 6.9 Näytekuvat

Järjestelmää voidaan käyttää biopsianäytteiden kuvaamiseen.

Näytekuvien otto:

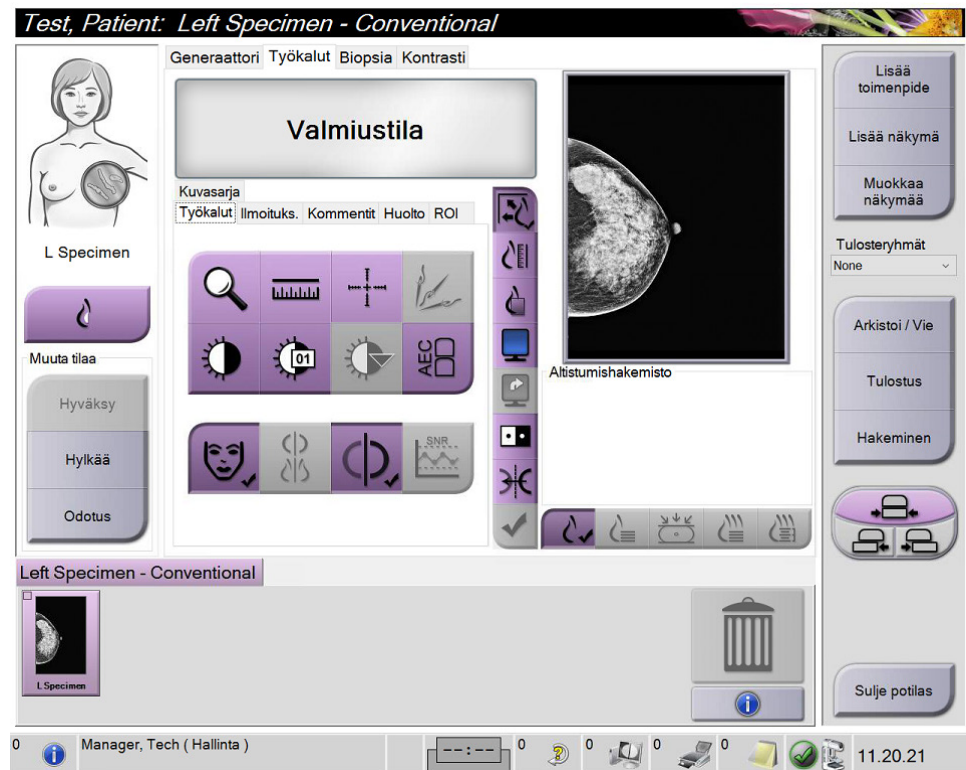
1. Valitse potilas työluettelosta tai lisää manuaalisesti uusi potilas.
2. Lisää tai valitse haluamasi näytteen kuvausmenetelmä.



Kuva 65: Toimenpidenäyttö näytteitä varten

3. Varmista, että C-kaaren asetus on 0 asetusta.
4. Valmistele näyte ja aseta se kuvadetektoriin.

5. Ota kuvat. Jos tahdot lisätietoa kuvien otosta, katso [Kuvan ottaminen](#) sivulla 95.



Kuva 66: Näytteenkuvauksen näyttö

6. Tarkista kuvat tarvittaessa.



## Luku 7 Varusteet

Järjestelmä voi suorittaa seulonta- tai diagnostisia sovelluksia määritetyillä varusteilla. Tässä luvussa kuvataan, miten kaikkia mahdollisia järjestelmän varusteita käytetään.

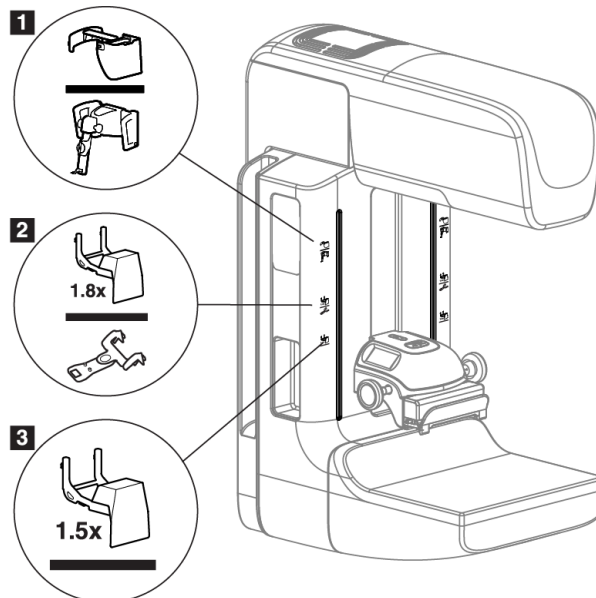


### Huomautus

Hologic määrittää osan järjestelmistä tiettyjen vaatimusten mukaisiksi. Osa tämän käyttöoppaan sisältämistä vaihtoehdoista ja lisävarusteista voi puuttua järjestelmäsi määrittämisistä.

### 7.1 Varusteiden asentaminen C-kaarilaitteeseen

Sisäänvedettävä kasvosuoja, suurennusteline ja paikantavat hiusristit asennetaan C-kaarilaitteen uriin. Urissa on kuvaketarrat, jotka osittavat uraan kiinnitettävän varusteen. Jokaisessa varusteessa on kaksi viivaa. Kohdista varuste C-kaarilaitteen vastaavaan viivaan. Kun varusteen koukku on oikeassa syvyydessä, toinen ohuempi viiva asetetaan kohdakkain C-kaarilaitteen viivan kanssa. Seuraavissa osioissa on jokaisen varusteen asennusohjeet.



Kuva 67: C-kaarilaitteen varusteet

#### Kuvateksti

1. Ura sisäänvedettävää kasvosuojaa (tomosynteesivaihtoehto) tai rintojen Affirm®-biopsiaohjausjärjestelmää (biopsiavaihtoehto) varten
2. Ura 1,8-kertaisen suurennuksen telinettä ja paikantavia hiusristejä varten
3. Ura 1,5-kertaisen suurennuksen telinettä varten

## 7.2 Potilaan kasvosuojat

Kasvosuoja pitää potilaan pään ja kasvot poissa röntgenkentästä tutkimuksen aikana. Tarkasta suojus joka päivä ennen käyttöä.



---

**Varoitus:**

**Kasvosuoja on kiinnitettävä kaikkia altistumisia varten lukuun ottamatta suurennosten tapaustutkimuksia.**

---



---

**Varoitus:**

**Varmista, että kasvosuoja on täysin kiinni C-kaareissa. Kasvosuojan virheellinen asennus voi aiheuttaa potilaalle ja käyttäjälle vammoja.**

---



---

**Varoitus:**

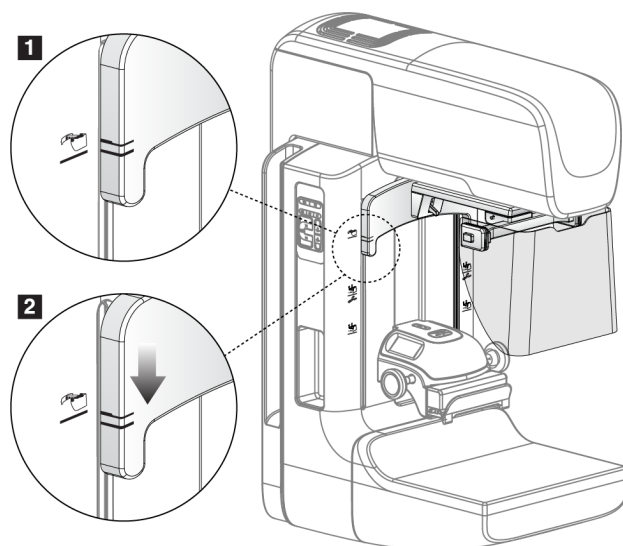
**Kasvosuojus ei suojaa potilasta säteilyltä.**

---

### 7.2.1 Sisäänvedettävän kasvosuojan asentaminen ja poistaminen

Sisäänvedettävän kasvosuojan asentaminen:

1. Laajenna kasvosuoja kokonaan ulompaan asentoon.
2. Kohdista kasvosuojan koukut C-kaarilaitteen asennusuriin, jotka on merkitty kasvosuojan kuvakkeella.
3. Laita koukut kasvosuojan molemmilta puolilta C-kaarilaitteen asennusuriin. Lukituksen vapautusvipu (katso kohde 1 seuraavassa kuvassa) on Up (Ylös) -asennossa.
4. Työnnä kasvosuoja alas lukittuun asentoon. Lukituksen vapautusvipu on Down (Alas) -asennossa, kun kasvosuoja lukkiutuu.



Kuva 68: Sisäänvedettävän kasvosuojan kohdistus C-kaarilaitteeseen

Sisäänvedettävän kasvosuojan poistaminen:

1. Paina lukituksen vapautusvipu (katso kohde 1 edellisessä kuvassa) on Up (Ylös) -asentoon ja pidä se siinä.
2. Nosta kasvosuoja urista ja poista se C-kaarilaitteesta.

## 7.2.2 Sisäänvedettävän kasvosuojan käyttö



### Huomautus

Varmista ennen altistumista, että kasvosuoja on laajennettu kokonaan tai vedetty kokonaan sisään.

Laajenna kasvosuoja vetämällä kasvosuojaa pois C-kaarilaitteesta, kunnes laite lukittuu ulompaan asentoon.

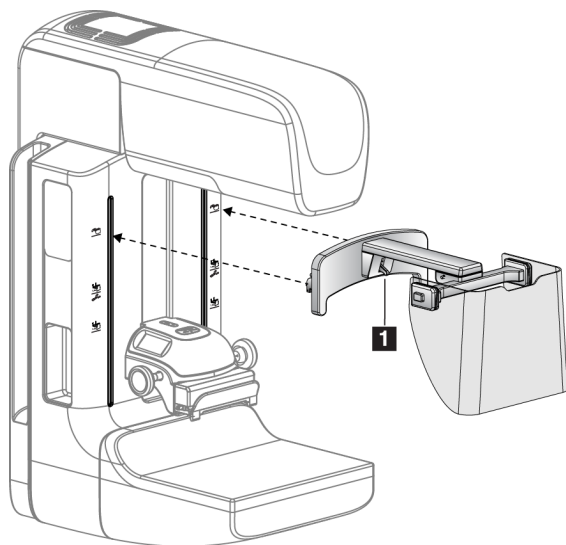
Kasvosuojan vetäminen sisään:

1. Paina lukituksen vapautusta (katso kohta 2 seuraavassa kuvassa – yksi kummallakin puolella).
2. Työnnä kasvosuojaa kohti C-kaarilaitetta, kunnes laite pysähtyy.

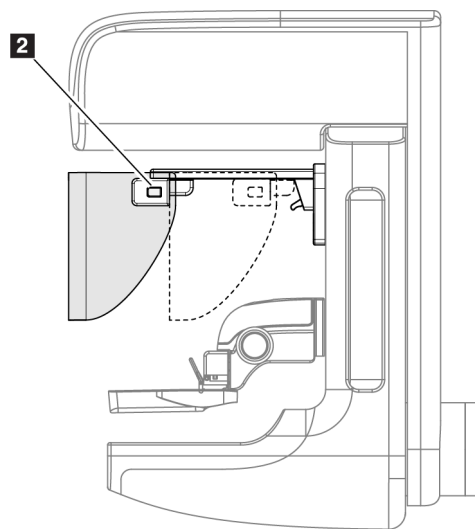
# Selenia Dimensions -järjestelmän käyttöopas

Luku 7: Varusteet

---



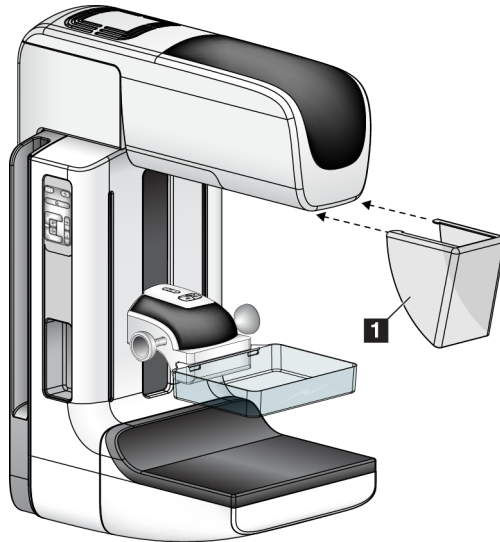
*Kuva 69: Kasvosuojan asennus*



*Kuva 70: Kasvosuojan käyttö*



### 7.2.3 Perinteisen kasvosuojan asentaminen ja poistaminen



Kuva 71: Perinteisen kasvosuojan asentaminen

Perinteisen kasvosuojan asentaminen:

1. Laita kasvosuojan kielekkeiden päät (kohde 1 edellisessä kuvassa) putkenpään kiinnityspisteen edessä oleviin uriin.
2. Liu'uta kasvokilpi putkenpään kiinnityspisteeseen, kunnes kasvosuoja lukkiutuu.

Perinteisen kasvosuojan poistaminen:

1. Vedä kasvosuojan sivuista vaakasuuntaan (putkenpäästä poispäin).
2. Poista kasvosuoja.

## 7.3 Puristuslevyt



### Huomautus

Osa puristuslevyistä on valinnaisia eivätkä ne ehkä sisälly järjestelmääsi.

Järjestelmä tunnistaa jokaisen puristuslevyn ja säätää automaattisesti kollimaattorin.

Käytettävissä olevat varusteet määräytyvät järjestelmän määritysten mukaan.

Taulukko 20: Käytettävissä olevat varusteet

Varuste		2D/BT	2D-seulonta
Rutiiniseulonnan puristuslevyt	18 x 24 cm	*	*
	24 x 29 cm	*	*
	Pieni rinta	*	*
	18 x 24 cm SmartCurve®	*	*
	24 x 29 cm SmartCurve	*	*
	SmartCurve Mini	*	*
Kosketus- ja kohdepuristuslevyt	10 cm kosketus	*	
	15 cm kosketus	*	
	7,5 cm kohdekosketus	*	Katso huomautus
	Kehystämätön kohdekosketus	*	
Suurentavat puristuslevyt	7,5 cm kohdesuurennos	*	
	10 cm suurennos	*	
	15 cm suurennos	*	
Paikantavat puristuslevyt	10 cm suorakulmainen auki	*	
	15 cm suorakulmainen auki	*	
	10 cm rei'itetty	*	
	15 cm rei'itetty	*	
	10 cm suur. rei'itetty paik.	*	
	10 cm suur. paikantava	*	
Ultraäänipuristuslevy	15 cm suuri ultraääni	*	
Potilaan kasv suoja		*	*
Suurennusteline		*	
Paikantava hiusristilaite		*	
Suurentava hiusristilaite		*	



## Huomautus

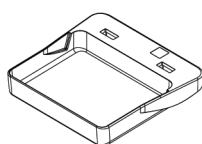
Käytä 2D-seulontajärjestelmässä vain 7,5 cm:n kohdekosketuspuristuslevyä puristuspaiksuuden kalibrointiin.



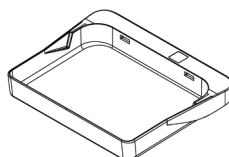
## Huomautus

Suuri 24 x 29 cm:n kehystämätön seulontapuristuslevy, suuri 24 x 29 cm:n SmartCurve-järjestelmäpuristuslevy, suurentavat puristuslevyt ja paikantavat puristuslevyt EIVÄT ole yhteensopivia puristuslevyjen vaihtotoiminnon kanssa.

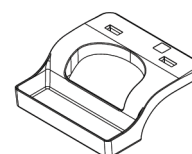
### 7.3.1 Rutiiniseulonnan puristuslevyt



Kehystämätön 18 x 24 cm:n seulontapuristuslevy



Kehystämätön 24 x 29 cm:n seulontapuristuslevy

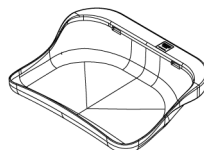


Pienen rinnan kehystämätön puristuslevy

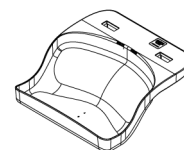
### SmartCurve-järjestelmän puristuslevyt



Kehystämätön 18 x 24 cm:n SmartCurve-seulontapuristuslevy



Kehystämätön 24 x 29 cm:n SmartCurve-seulontapuristuslevy



SmartCurve-järjestelmän Mini-seulontapuristuslevy



## Huomautus

SmartCurve-järjestelmän puristuslevyt eivät ehkä sovellu kaikille potilaille. Jos rintaa ei saada kunnolla liikkumattomaksi tai puristettua puristuslevyjen kaarevuuden vuoksi, käytä vakionuotoisia litteitä seulontapuristuslevyjä.



## Huomautus

SmartCurve-järjestelmän puristuslevyjä ei suositella hyvin suurten rintojen välistä otettavien näkymien, rullattujen näkymien tai mosaiikkinäkymien kuvaamiseen. Käytä näitä näkymiä varten vakionuotoista litteää seulontapuristuslevyä.



### Huomautus

SmartCurve-järjestelmän puristuslevyt soveltuvat useimmille eri kokoisille rinnoille. Puristuslevyn kaarevuuden ansiosta potilailla, joilla muuten käytettäisiin pienempää vakiomuotoista litteää puristuslevyä, voidaan rinta asetella helpommin suuremman SmartCurve-puristuslevyn avulla.

---



### Huomautus

SmartCurve-järjestelmän puristuslevyt eivät ole yhteensopivia FAST-puristustilan kanssa.

---

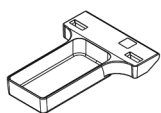


### Huomautus

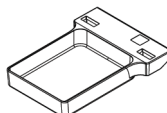
Älä käytä SmartCurve-järjestelmän levyjä I-View-ohjelmiston toimenpiteissä.

---

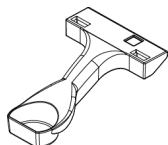
## 7.3.2 Kosketus- ja kohdepuristuslevyt



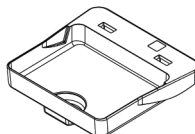
**Kehystämätön  
kosketuspuristuslevy, 10 cm**



**Kehystämätön  
kosketuspuristuslevy, 15 cm**

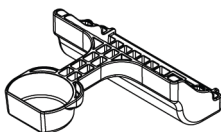


**Kehystämätön  
kohdekosketuspuristuslevy,  
7,5 cm**

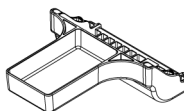


**Kehystämätön  
kohdekosketuspuristuslevy**

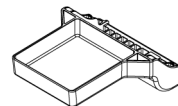
## 7.3.3 Suurentavat puristuslevyt



**Kohdesuurennospuristusl  
evy, 7,5 cm**



**Suurentava  
puristuslevy, 10 cm**



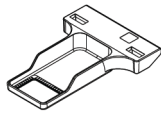
**Suurentava  
puristuslevy, 15 cm**



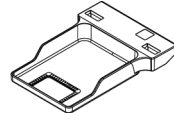
**Huomautus**

Suurentavia puristuslevyjä käytettäessä ei voi ottaa tomosynteesikuvia.

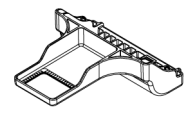
**7.3.4 Paikantavat puristuslevyt**



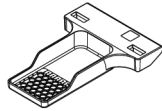
Paikantava puristuslevy,  
suorakulmainen aukko,  
10 cm



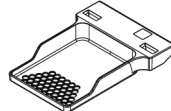
Paikantava puristuslevy,  
suorakulmainen aukko, 15 cm



Paikantava puristuslevy,  
suurentava, 10 cm



Paikantava  
puristuslevy,  
rei'itetty, 10 cm

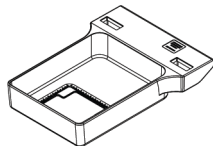


Paikantava  
puristuslevy,  
rei'itetty, 15 cm



Paikantava rei'itetty  
puristuslevy, suurentava, 10 cm

**7.3.5 Suuri ultraäänitutkimuksen puristuslevy**

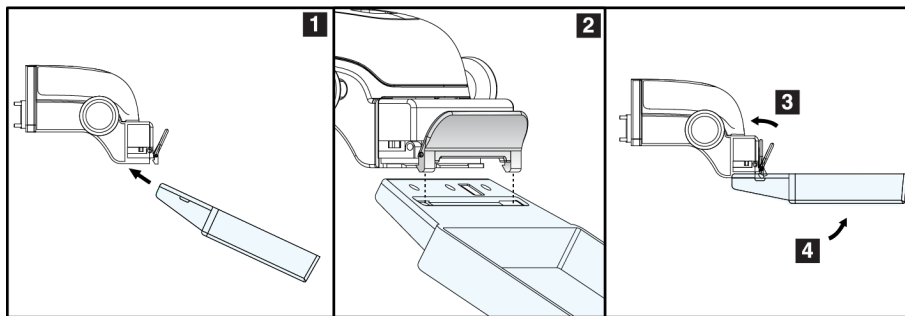


Suuri  
ultraäänitutkimuksen  
puristuslevy, 15 cm

### 7.3.6 Puristuslevyn asentaminen ja poistaminen

#### Puristuslevyn asentaminen:

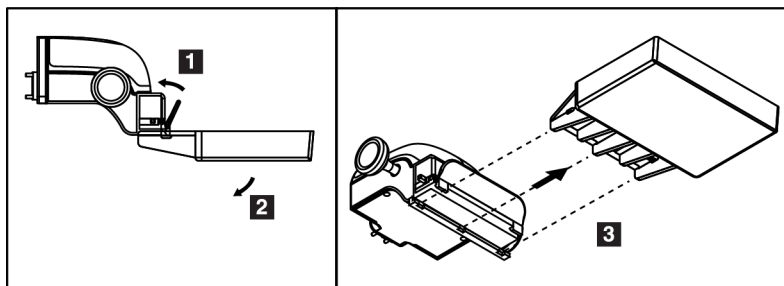
1. Pidä kiinni toisella kädellä puristuslevyn etuosasta puristuslaitteen edessä.
2. Taita puristuslevyä (30–45 astetta), ja laita sen jälkeen puristuslevyn takaosa puristuslaitteen takaosassa olevaan uraan (kohta 1 seuraavassa kuvassa).
3. Liu'uta puristuslevyä pitkin uraa, kunnes urat puristuslevyn yläosassa ovat puristuslevyn puristimen lukkojen alla (kohta 2 seuraavassa kuvassa).
4. Purista puristuslevyn puristinta (kohta 3 seuraavassa kuvassa) vapaalla kädelläsi.
5. Käännä puristuslevy ylös (kohta 4 seuraavassa kuvassa).
6. Lukitse puristuslevy vapauttamalla sen puristin.



Kuva 72: Puristuslevyn asentaminen

#### Puristuslevyn poistaminen:

1. Pidä puristuslevyä toisella kädellä samalla, kun vapautat lukituksen painamalla puristuslevyn puristinta toisella kädellä (kohta 1 seuraavassa kuvassa).
2. Laske puristuslevy (kohta 2 seuraavassa kuvassa) alas ja poista se puristuslaitteesta (kohta 3 seuraavassa kuvassa).
3. Vapauta puristuslevyn puristin.



Kuva 73: Puristuslevyn poistaminen

## 7.3.7 Puristuslevyn huolto ja puhdistus

Puhdista puristuslevyt jokaisen käytön jälkeen. Katso [Huolto ja puhdistus](#) sivulla 141 puhdistusohjeita varten.

## 7.3.8 Puristuslevyn vaihto

Järjestelmä sallii useimpien puristuslevyjen liikkeen vasemmalle tai oikealle keskiasennosta. Toiminto helpottaa pienten rintojen tutkimista sivunäkymillä. Kun sivunäkymä valitaan, järjestelmäsiirtää kollimaattorin automaattisesti valittuun puristuslevyn asentoon.



### Huomautus

Kehystämätön 24 x 29 cm:n seulontapuristuslevy, SmartCurve-järjestelmän 24 x 29 cm:n puristuslevy ja suurentavat puristuslevyt EIVÄT ole yhteensopivia puristuslevyn vaihtotoiminnon kanssa.

---

## 7.3.9 FAST-puristustila

### Tietoja FAST-puristustilasta

Täysin automaattisen itsesäädön kallistuksen (Fully Automatic Self-adjusting Tilt, FAST) puristustilaa käytetään, kun rintakudoksen koostumuksen vuoksi rintaa ei voi puristaa yhtenäisesti koko rinnan yli litteällä puristuslevyllä. Tällöin potilailla voi riittämättömästi puristuksesta olla seurauksena kuvan polttopisteen siirtyminen etummaiselle alueelle sekä tahattoman liikkeen että riittämättömän puristuksen vuoksi.

Tämän tyyppisille rinnoille käytetyllä FAST-puristustilalla on seuraavat ominaisuudet:

- liikkeen aiheuttamat häiriöt vähentyvät tehokkaamman puristuksen ansiosta
- puristus on yhtenäisempi rintakehän reunasta nänniin
- mahdollisimman mukava potilaalle, koska rintakehän ylipuristus estetään.

Kun FAST-puristustila valitaan, puristuslevy taittuu automaattisesti, kun puristus on käytössä. Puristuslevy käynnistyy litteässä asennossa, kunnes puristusvoimaa käytetään. Sen jälkeen puristuslevy taittuu, kunnes suurin kulma saavutetaan.

FAST-puristustila ei edellytä voimakasta puristusta, mutta puristuksen on oltava riittävä rinnan liikkumisen estämiseksi. Puristuksen on oltava yhtenäinen etenkin toisiinsa liittyvissä kuvaussuunnissa vasemmalta ja oikealta.

FAST-puristustila ei ehkä ole paras vaihtoehto rinnoille, joiden paksuus on yhtä suuri tai symmetrinen rintakehästä rinnan etuosaan.



### Huomautus

Ainoastaan kehystämätön 18 x 24 cm:n seulantapuristuslevy ja kehystämätön 24 x 29 cm:n seulantapuristuslevy ovat yhteensopivia FAST-puristustilan kanssa.

---



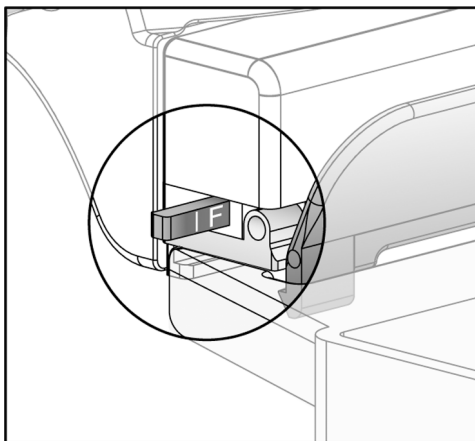
### Huomautus

Järjestelmästä kuuluu äänimerkki, kun FAST-puristustila on käytössä muttei ole yhteensopiva nykyisen puristuslevyn kanssa.

---

### FAST-puristustilan liukuosan käyttö

Ota FAST-puristustila käyttöön työntämällä liukuosaa (molemmilta puolilta), kunnes F-kirjain on näkyvissä ja liukuosa napsahtaa paikalleen.



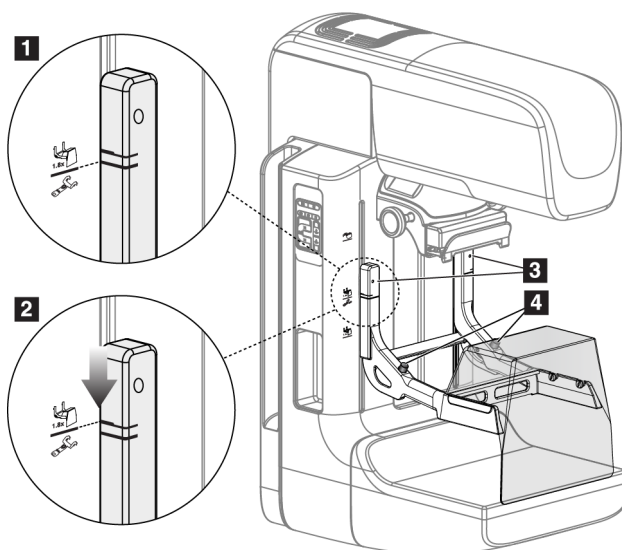
Kuva 74: FAST-puristustilan liukuosa



## 7.4 Suurennusteline

Suurennustelineessä on rinta-alusta ja vatsakilpi. Suurennustelinettä asennettaessa hila vetäytyy automaattisesti sisään ja röntgenaltistustekniikat asetetaan suurennoksen oletusarvojen mukaan. Käytä suurentavia puristuslevyjä vain, jos suurennusteline on asennettu (katso [Suurentavat puristuslevyt](#) sivulla 124).

### 7.4.1 Suurennustelineen asentaminen ja poistaminen



Kuva 75: Suurennustelineen asentaminen

#### Suurennustelineen asentaminen

- Poista kasvosuoja (katso [Potilaan kasvosuojat](#) sivulla 118).
- Poista puristuslevy (katso [Puristuslevyn asentaminen ja poistaminen](#) sivulla 126).
- Siirrä puristuslaite kokonaan ylös.
- Pidä telineestä kiinni molemmilta puolilta aivan mustien painikkeiden alapuolelta (katso kohta 4 edellisessä kuvassa). Älä paina mustia painikkeita.



#### Huomautus

Mustia painikkeita käytetään vain, kun suurennusteline poistetaan.



#### Huomautus

Suurennustelineelle on kaksi asennusurien sarjaa – toisen sarjan koko on 1,8x ja toisen 1.5x. Lisätietoja on kohdassa [Varusteiden asentaminen C-kaarilaitteeseen](#) sivulla 117.

- Aseta suurennustelineen paksut mustat viivat kohdakkain C-kaarilaitteen mustien viivojen kanssa. Kun nämä viivat ovat kohdakkain, suurennustelineen koukut osuvat C-kaarilaitteen asennusuriin. Katso kohde 1 edellisessä kuvassa.

6. Aseta suurennustelineen koukut C-kaarilaitteen uriin. Liu'uta suurennustelinettä alaspäin, kunnes suurennustelineen ohuet mustat viivat ja C-kaarilaitteen musta viiva ovat kohdakkain. Katso kohde 2 edellisessä kuvassa.
7. Lukitustapit liukuvat reikiin ja lukitsevat laitteen paikalleen. Lukkiutumista kuuluu napsahdus.



### Huomautus

Jos suurennustelinettä ei ole asennettu oikein, punainen tappi työntyy sen merkiksi esiin (katso kohta 3 edellisessä kuvassa). Kun teline on asennettu oikein, tappi vetäytyy sisään.

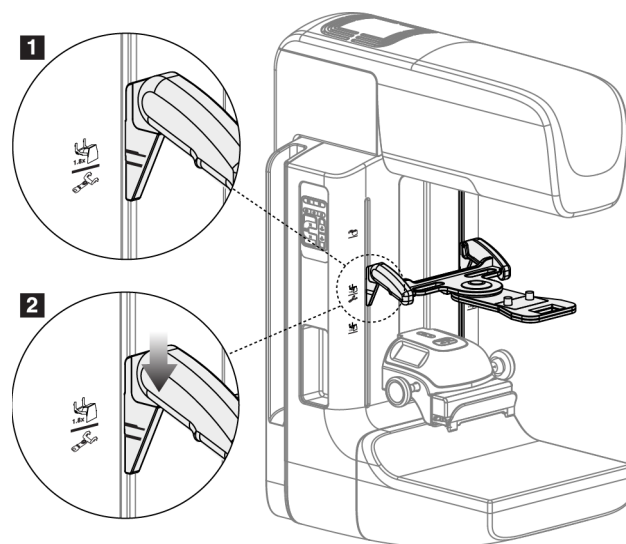
---

### Suurennustelineen poistaminen

1. Poista suurentava puristuslevy.
2. Pidä kiinni suurennustelineen kahvoista ja paina mustia painikkeita.
3. Nosta ja poista laite C-kaarilaitteesta.

## 7.5 Hiusristilaitteet

### 7.5.1 Paikantavan hiusristilaitteen asentaminen ja poistaminen



Kuva 76: Paikantavan hiusristilaitteen asentaminen

## Paikantavan hiusristilaitteen asentaminen

1. Poista kasvosuoja (katso [Potilaan kasvosuojat](#) sivulla 118).
2. Siirrä puristuslaitetta asennusurien alapuolella, jotka on merkitty hiusristikuvakkeella. Lisätietoja on kohdassa [Varusteiden asentaminen C-kaarilaitteeseen](#) sivulla 117.
3. Pidä kiinni hiusristilaitteen kahvoista ja aseta laitteen paksut viivat kohdakkain C-kaarilaitteen viivan kanssa. Purista vapautusvipuja.
4. Aseta koukut C-kaarilaitteen uriin.
5. Liu'uta koukkuja alaspäin, kunnes hiusristin ohuet mustat viivat ovat kohdakkain C-kaarilaitteen mustan viivan kanssa.
6. Vapauta vivut. Lukitustapit liukuvat reikiin ja lukitsevat laitteen paikalleen.

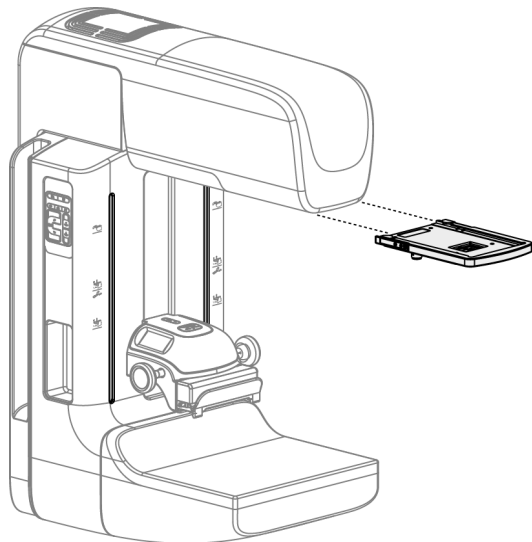
## Paikantavan hiusristilaitteen poistaminen

1. Purista vapautusvipuja.
2. Nosta kehystä ylöspäin ja poista koukut C-kaarilaitteen urista.

### 7.5.2 Paikantavan hiusristilaitteen käyttö

1. Hiusristilaitte pyörii putkenpään vasemmalle tai oikealle puolelle. Pyöritä laitetta röntgensädesuihkusta poispäin paikantavalla puristuslevyllä aikaansaadun altistumisen aikana.
2. Kun laitetta pyöritetään takaisin eteen käyttöä varten, varmista, että pyöriminen jatkuu, kunnes laite napsahtaa paikalleen.
3. Sytytä valokenttälamppu.
4. Pyöritä kahta hiusristinappia, kunnes rinnan päällä oleva varjo vastaa hiusristejä kuvassa, joka osoittaa epäillyn leesion.

### 7.5.3 Suurentavan hiusristilaitteen asentaminen ja poistaminen



*Kuva 77: Suurentavan hiusristilaitteen asentaminen ja poistaminen*

#### **Suurentavan hiusristilaitteen asentaminen**

1. Poista kasvosuoja (katso [Perinteisen kasvosuojan asentaminen ja poistaminen](#) sivulla 121).
2. Aseta suurentava hiusristilaitte kohdakkain putkenpään kanssa.
3. Liu'uta hiusristilaitetta putkenpään kummallakin puolella kiskoilla, joita käytetään perinteistä kasvosuojaa käytettäessä. Varmista, että laite lukittuu paikalleen.
4. Asenna muut suurentavat laitteet.

#### **Suurentavan hiusristilaitteen poistaminen**

1. Pidä kiinni laitteen sivuista.
2. Vedä laitetta kohti itseäsi ja poista se putkenpäästä.

#### 7.5.4 Hiusristilaitteen kohdistaminen



---

**Huomautus**

Jos hiusristin valon suorakulmio osuu viistosti puristuslevyn aukkoon, suorita kohdistaminen.

---

1. Asenna suorakulman muotoinen paikantava puristuslevy.
2. Löysää lukituksen säätöruuvia hiusristilaitteen pohjassa.
3. Aseta pala valkoista paperia kuvan vastaanottimelle, jotta hiusristien varjot on helpompi nähdä.
4. Siirrä paikantavaa puristuslevyä noin 6 cm kuvan vastaanottimen yläpuolelle.
5. Sytytä valokenttä.
6. Pyöritä hiusristilaitetta, kunnes valon suorakulmio on kohdakkain paikantavan puristuslevyn kanssa.
7. Kiristä säätöruuvi.



## Luku 8 Kliiniset toimenpiteet



**Varoitus:**  
C-kaarilaitteen liike on moottoroitu.

---



**Varoitus:**  
Pidä potilaan kädet pois kaikilta painikkeilta ja kytkimiltä koko ajan.

---



**Varoitus:**  
Aseta jokainen jalkakytkin siten, että niiltä ulottuu käytön aikana hätäkatkaisimille.  
Hätätilanteessa mitä tahansa hätäpysäytyspainiketta voidaan käyttää virran välittömään katkaisemiseen ja laitteiston liikkeen pysäyttämiseen.

---



**Varoitus:**  
Ennen kuin aloitat puristusvarren tai putkivarren liikuttamisen, varmista, että liikeradalla ei ole henkilöitä eikä esteitä.

---



**Varoitus:**  
Sijoita jalkakytkimet siten, että potilaan tai pyörätuolin aiheuttama tahaton käyttö estyy.

---

### 8.1 Vakiotyönkulku

#### 8.1.1 Valmistelu

1. Valitse potilas työluettelosta tai lisää manuaalisesti uusi potilas.
2. Merkitse tunnisteilla vaaditut toimenpiteet.
3. Valitse tulostuslaitesarja, jos eri tai lisälaite tarvitaan.
4. Asenna puristuslevy.
5. Valitse ensimmäinen näkymä.

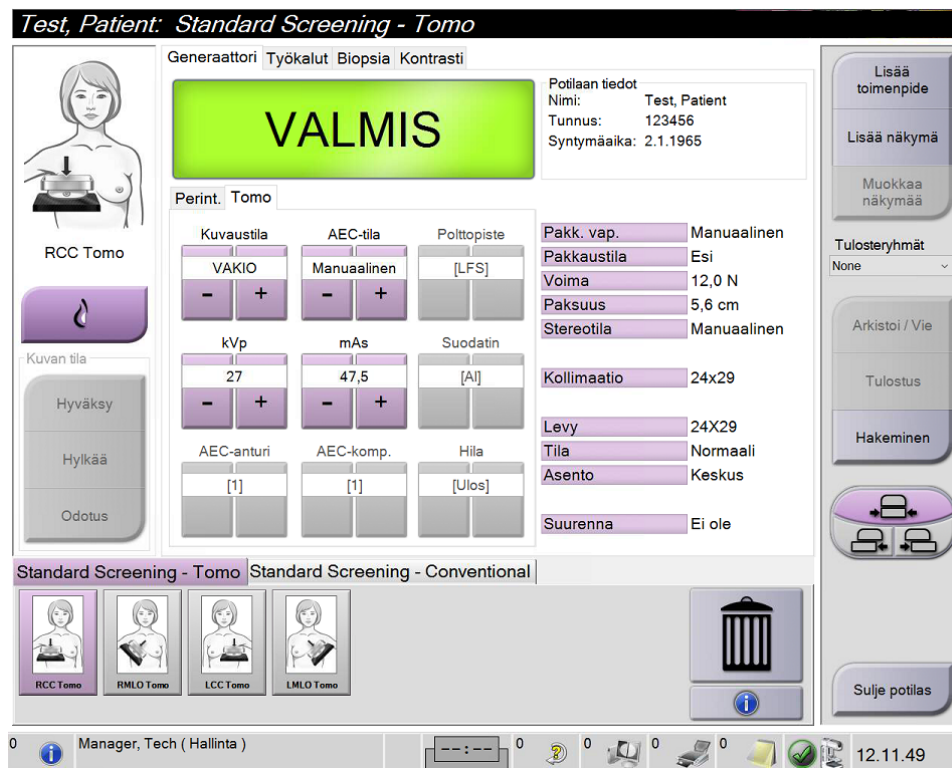
#### 8.1.2 Runko-osassa

1. Aseta C-kaarilaitteen korkeus ja pyörimiskulma.
2. Varmista, että valokenttä syytty oikealla alueella.
3. Aseta potilas paikalleen ja purista rinta.

### 8.1.3 Kuvaustyöasemassa

1. Aseta altistustekniikka.
2. Ota kuva.
3. Vapauta potilas.
4. Esikatsela kuvaa. Varmista altistushakemistosta, että altistuminen on sallitulla alueella.
5. Voit käyttää Window/Level (Ikkuna/Taso) -työkalua tai muita kuvan tarkistustoimintoja kuvan esikatselussa.
6. Hyväksy tai hylkää kuva tai aseta se odottavaan tilaan.
7. Suorita vaaditut kuvaustoiminnot pyydetyille toimenpiteille.
8. Lisää tarvittaessa lisänäkymä tai -toimenpide.
9. Varmista, että potilas on irrotettu turvallisesti järjestelmästä tutkimuksen päättymisen jälkeen.
10. Sulje toimenpide.

### 8.2 Esimerkki seulontatoimenpiteestä



Kuva 78: Example of a Screening Procedure (Esimerkki seulontatoimenpiteestä) -näyttö



## 8.2.1 Potilaan asettaminen

1. Nosta tai laske potilaan rinnan alustaa.
2. Siirrä putkenpää projektiokulmaan.
3. Siirrä potilas C-kaarilaitteen kohdalle.
4. Aseta potilas paikalleen.
5. Aseta potilaan käsivarsi tai käsi potilaan kahvaan tai vartalon sivulle.
6. Pyydä potilasta pysymään etäällä järjestelmän ohjaimista.
7. Purista rinta.
  - Käytä tarvittaessa jalkakytkimen ohjaimia, jolloin kädet jäävät vapaaksi puristuksen ohjausta ja C-kaarilaitteen korkeudensäätöä varten.
  - Käytä tarvittaessa valokenttälamppua, jott röntgenkenttä tulee näkyviin.
  - Käytä puristusta hitaasti. Pysäytä ja säädä potilaan asento tarvittaessa.
  - Käytä lopuksi käsipyöriä puristukseen.

## 8.2.2 Altistustekniikoiden asettaminen

Valitse toimenpiteen altistustekniikat. Katso [Altistusparametrien asettaminen](#) sivulla 94 lisätietoja varten.

### 8.2.3 Kuvaaminen

1. Varmista, että kaikki kuvaustekijät on määritetty oikein.
2. Jos järjestelmän näyttö ei ole valmis 30 sekunnissa, varmista, että varusteet on asennettu oikein ja että puristuslevy on lukkiutunut paikalleen. Kun generaattorin tila on näytössä **Ready (Valmis)**, järjestelmä on valmis kuvausta varten.



#### Varoitus:

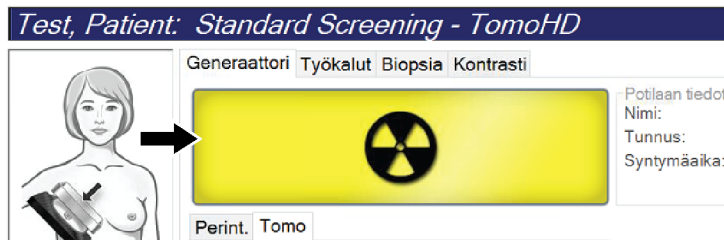
**Tämä järjestelmä voi olla vaarallinen potilaalle ja käyttäjälle. Noudata aina röntgensäteille altistumista koskevia varoituksia.**

3. Paina **röntgenpainiketta** ja/tai **röntgenjalkakytintä** ja pidä ne painettuna koko kuvauksen ajan.

Kuvauksen aikana:

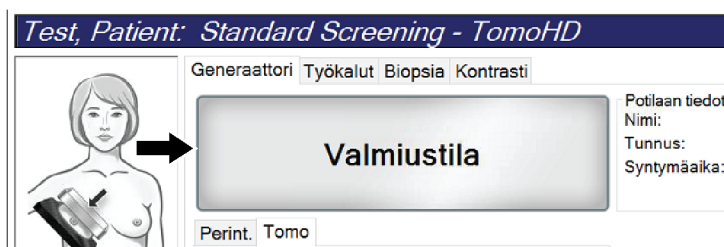
- Näyttöön tulee järjestelmäviesti, jossa on säteilyn symboli ja keltainen tausta (katso seuraava kuva).
- Äänimerkki jatkuu kuvauksen aikana.

Yhdistelmä kuvauksen aikana kuultava äänimerkki on muuttunut, jotta käyttäjät eivät vapauta röntgenpainiketta ja/tai röntgenin jalkakytimiä liian aikaisin. Äänimerkki on nyt jatkuva äänisarja. Ääni kuuluu koko yhdistelmä kuvauksen aikana kuvauksen alkamisesta perinteisen näkymän loppuun asti. Äänimerkki ei keskeydy rinnan tomosynteetin ja perinteisen digitaalisen mammografiakuvauksen välillä. Älä vapauta kuvauskytkintä äänimerkin aikana.



Kuva 79: Kuvaus käynnissä

4. Kun ääni ei enää kuulu ja järjestelmäviestinä on **Standby (Valmius)** (katso seuraava kuva), voit vapauttaa **röntgenpainikkeen** ja/tai **röntgenjalkakytimen**.



Kuva 80: Kuvaus valmis

5. Vapauta puristuslaite. Jos automaattinen vapautustoiminto on määritetty, puristuslaite nousee automaattisesti kuvauksen jälkeen.

### 8.3 Neulan paikallistamistoimenpide tomosynteesissä

1. Asenna paikantava puristuslevy ja hiusristilaitte putkenpäähän. Varmista, että hiusristioppaat ovat röntgenkentän ulkopuolella.
2. Avaa uusi toimenpide, jossa on Tomo- tai TomoHD-näkymä lähestymistapaa varten.
3. Aseta potilas paikalleen ja käynnistä puristus.
4. Suorita Tomo Scout -toiminto. Varmista, että mielenkiintoinen alue on näkyvässä paikantavan puristuslevyn aukon sisäpuolella. Jos näin ei ole, sijoita potilas uudelleen ja toista.
5. Huomioi puristuspaksuus ja liiallisen kudoksen paksuus paikantavan puristuslevyn aukosta.
6. Etsi rekonstruktio lohkoja selaamalla, missä leesio näkyy parhaiten. Kirjaa lohkon numero (jokaisen lohkon paksuus on 1 mm).
7. Aseta kuvaustyöaseman hiusristi leesion päälle.
8. Etsi runko-osan hiusristilaitteen koordinaatit vierittämällä rekonstruktioiden läpi, kunnes aakkosnumeeriset koordinaatit ovat tunnistettavissa.
9. Neulan syvyyden laskeminen:

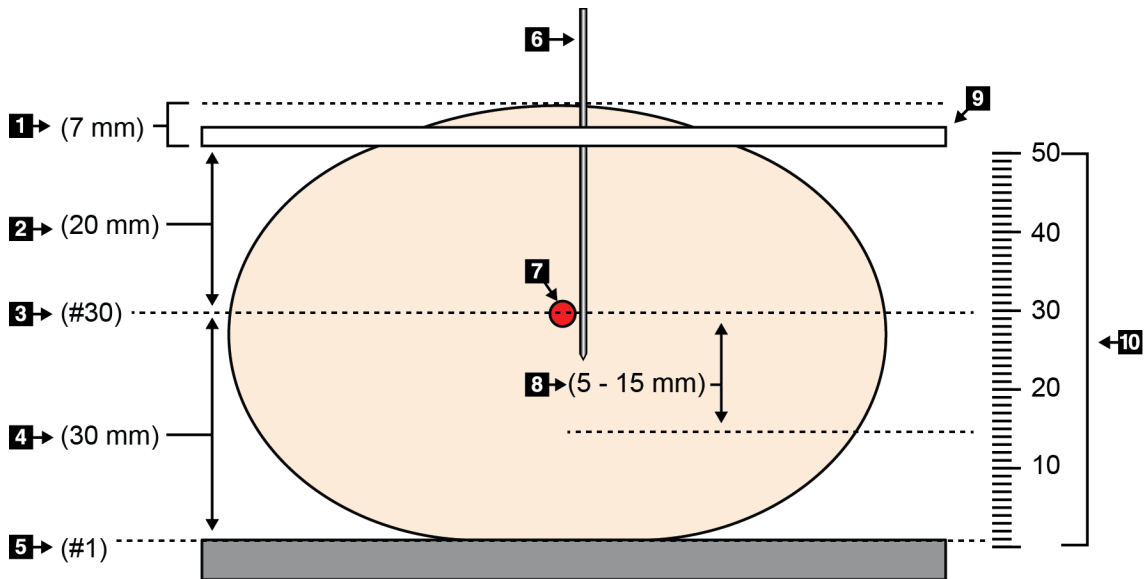
Arvo	Esimerkki
Rinnan puristuspaksuus	50 mm
(+) kudoksen paksuus puristuslevyn aukossa	+ 7 mm
(-) numero lohkolle, josta leesio löytyi	-30 mm
(+) valinnainen etäisyys mielenkiintoisen alueen ohi langalle	+ 5–15 mm
(=) neulan syvyys paikantavalla langalle	32–42 mm

10. Sytytä kollimaattorin valo ja kohdistaa putkenpään hiusristilaitte kuvaustyöaseman hiusristin mukaisesti.
11. Aseta neula kohtaan ja työnnä se sisään.
12. Siirrä hiusristilaitteen ohjaimet pois röntgenkentästä.
13. Varmista ottamalla toinen Tomo-kuva, että neula on oikeassa paikassa. Vertaa neulankärjen lohkonumeroa ja leesion lohkonumeroa, jotta voidaan laskea, onko korjaus tarpeellinen.
14. Vie ohjauslanka neulan läpi, ja poista sitten neula tarvittaessa jättäen langan paikalleen.
15. Suorita tarvittaessa seuraavat vaiheet:
  - a. Varmista ottamalla perinteinen tai Tomo-kuva, että lanka on oikein paikallaan.
  - b. Ota ortogonaalinen kuva langan tai neulan sijainnin dokumentointia varten (joko Tomo-kuva tai perinteinen).
16. Lisää vain yhden näkymän kuvake kerrallaan ortogonaalisiin näkymiin, jotta puristuslevyn siirtymisen mahdollisuutta ei ole mahdollisen vähäisen puristuksen vuoksi.

### Esimerkki: Neulan syvyyden laskeminen tomosynteessissä

Käytä tässä esimerkissä edellisellä sivulla olevan taulukon arvoja ja katso seuraavaa kuvaa.

Laske neulan syvyys mieluummin ihokudoksen viivan (kohde 1) kohdalta kuin paikantavasta puristuslevystä (kohde 9). Työnnä neulaa vähintään 27 mm (rinnan puristus + pullistuva kudος).



Kuva 81: Neulan syvyyden laskeminen

Laitteen osa	Kuvaus	Esimerkki
1	Kudoksen paksuus paikantavan puristuslevyn aukossa	7 mm
2	Paksuus mitattuna paikantavasta puristuslevystä leesioon	
3	Leesion lohkon numero (numero lohkoissa, jossa leesio näkyy parhaiten (selkeimmin))	30 mm
4	Paksuus mitattuna ilmaisimesta leesioon	
5	Lohkon numero 1	
6	Neula	
7	Leesio	
8	Neulan työntäminen 5–15 mm leesiota pidemmälle (valinnainen)	5–15 mm
9	Paikantava puristuslevy	
10	Rinnan puristuslevyn paksuus detektorista (0 mm) paikantavaan puristuslevyyn (50 mm tässä esimerkissä)	50 mm

## Luku 9 Huolto ja puhdistus

### 9.1 Puhdistus

#### 9.1.1 Yleistietoja puhdistuksesta

Ennen tutkimusta on puhdistettava ja käytettävä desinfiointiainetta järjestelmän kaikkiin osiin, jotka ovat kosketuksissa potilaaseen. Kiinnitä huomiota puristuslevyihin ja kuvan vastaanottimeen.



**Huomio:**

**Älä aseta lämmönlähdettä (kuten lämpömattoa) kuvareseptorin päälle.**

Käsittele puristuslevyjä varovasti. Tutki puristuslevyt. Vaihda puristuslevy, kun siinä näkyy vaurioita.

#### 9.1.2 Yleistä puhdistuksesta

Käytä nukkautumaton liinaa tai puhdistustyynyä sekä mietoa astianpesunestettä.



**Huomio:**

**Käytä puhdistusnesteitä mahdollisimman vähäinen määrä. Nesteet eivät saa virrata eikä valua.**

Jos puhdistus edellyttää saippuaa ja vettä tehokkaampia puhdistusaineita, Hologic suosittelee käyttämään jotakin seuraavista:

- Kymmenprosenttista kloorivalkaisuliuosta ja vettä: yksi osa kaupallisesti saatavilla olevaa kloorivalkaisuliuosta (tavallisesti 5,25 % klooria ja 94,75 % vettä) ja yhdeksän osaa vettä. Sekoita liuos päivittäin parhaan tuloksen saamiseksi.
- Kaupallisesti saatavilla olevaa isopropyylialkoholiliuosta (70 tilavuusprosenttia isopropyylialkoholia laimentamattomana).
- Vetyperoksidiliuosta, pitoisuus enintään 3 %.

Kun olet käyttänyt jotakin edellä mainituista liuksista, puhdistu sen jälkeen laimennettuun pesunesteeseen kostutetulla tyynyllä osat, jotka ovat kosketuksissa potilaaseen.



**Varoitus:**

**Jos puristuslevy koskettaa mahdollisia tartuntavaarallisia materiaaleja, ota yhteyttä infektioiden hallinnasta vastaavaan edustajaan kontaminaation poistamiseksi puristuslevystä.**



**Huomio:**

**Älä suihkuta desinfiointiainetta järjestelmään, jotta elektroniset osat eivät vaurioidu.**

### 9.1.3 Mahdollisen vamman ja laitevaurion välttäminen

Älä käytä syövyttäviä liuottimia, hankaavia pesuaineita tai kiillotusaineita. Käytä puhdistus- ja desinfiointiainetta, joka ei vaurioita muovi-, alumiini tai hiilikuituosia.

Älä käytä voimakkaita pesuaineita, hankaavia puhdistusaineita, suuria alkoholipitoisuuksia tai metanolia minkäänlaisina pitoisuuksina.

Älä altista laitteen osia steriloinnille höyryllä tai korkeissa lämpötiloissa.

Älä päästä nesteitä laitteen sisäosiin. Älä käytä puhdistussuihkeita tai -nesteitä laitteeseen. Käytä aina puhdistusliinaa ja kostuta liina suihkeella tai nesteellä. Jos järjestelmään pääsee nestettä, irrota virtajohto ja tutki järjestelmä ennen kuin se otetaan uudelleen käyttöön.



---

#### Huomio:

**Väärät puhdistusmenetelmät voivat vaurioittaa laitetta, heikentää kuvantamisen suorituskykyä ja lisätä sähköiskun vaaraa.**

**Jos järjestelmään läikkyy nestettä, sammuta se välittömästi. Älä käynnistä järjestelmää ennen kuin neste on täysin kuivunut. Älä pirskota tai suihkuta puhdistusliuosta järjestelmään.**

---

Noudata aina puhdistukseen käytettävän tuotteen valmistajan ohjeita. Ohjeet sisältävät määräykset ja varotoimet käytöstä, kosketusajasta, säilytyksestä, pesuvaatimuksista, suojavaatetuksesta, hyllyajasta ja hävittämisestä. Noudata ohjeita ja käytä tuotetta turvallisimmalla ja tehokkaimmalla tavalla.

### 9.1.4 Kuvaustyöasema

#### Kuvan näyttöruudun puhdistus

Vältä kuvan näyttömonitorin kuvaruudun koskettamista.

Noudata varovaisuutta LCD-ruudun ulkopinnan puhdistamisessa. Käytä aina puhdasta, pehmeää ja nukkautumaton liinaa näyttöalueen puhdistamiseen. On suositeltavaa käyttää mikrokuituliinaa.

- Älä käytä suihketta tai päästä nestettä virtaamaan näytöllä.
- Älä paina näyttöaluetta.
- Älä käytä pesuainetta, joka sisältää fluorideja, ammoniakkaa, alkoholia tai hankausaineita.
- Älä käytä valkaisuainetta.
- Älä käytä teräsvillaa.
- Älä käytä hankaussientä.

LCD-näyttöjen puhdistamiseen on saatavan useita kaupallisesti saatavilla olevia tuotteita. Käyttökelpoisia ovat kaikki tuotteet, joissa ei ole edellä mainittuja ainesosia ja joita käytetään valmistajan ohjeiden mukaisesti.

### **Kosketusnäytön puhdistus**

Puhdista kosketusnäyttö ikkunan- tai lasinpuhdistustuotteella. Kostuta liina puhdistusaineella ja puhdista sen jälkeen kosketusnäyttö. Älä levitä puhdistusainetta näytölle ilman liinaa.

### **Näppäimistön puhdistus**

Puhdista pinnat CRT-liinalla. Puhdista näppäimistö tarvittaessa pölynimurilla. Jos nestettä pääsee näppäimistöön, ota yhteyttä tekniseen tukeen vaihtoa varten.

### **Sormenjälkiskannerin puhdistus**



#### **Huomio:**

#### **Sormenjälkiskannerin suojaus:**

- Älä levitä nestemäistä ainetta suoraan sormenjälkiskannerin ruutuun.
- Älä käytä alkoholipitoisia aineita.
- Älä upota sormenjälkiskannetta nesteeseen.
- Älä paina sormenjälkiskannerin ruutua hankaavalla materiaalilla.
- Älä työnnä sormenjälkiskannerin ruutua.

---

Puhdista sormenjälkiskannerin ruudun jollakin seuraavista:

- Kiinnitä sellofaaniteipin liimapuoli ja irrota teippi.
- Kostuta liina ammoniakkipohjaisella aineella ja puhdista sormenjälkiskannerin ruutu.

## 9.2 Huolto

### 9.2.1 Ennakoivan huollon aikataulut

Taulukko 21: Käyttäjän suorittama ennakoiva huolto

Huoltotehtävän kuvaus	Suositeltu tiheys					
	Jokaisella käyttökerralla	Viikoittain	Kahden viikon välein	Kuukausittain	Kahden kuukauden välein	Puolivuositain
Puhdista ja desinfioi puristuslevy	✓					
Puhdista ja desinfioi rinnan alusta	✓					
Tarkasta silmämääräisesti kaikki puristuslevyt vaurion varalta	✓					
Ilmaisimen tasaisen kentän kalibrointi*		✓				
Artefaktin arviointi*		✓				
Fantomien kuva*		✓				
Mittaukset: signaali meluun / kontrasti meluun*		✓				
Geometrian kalibrointi (tomosynteesivaihtoehto)*						✓
Puristuspaksuuden ilmaisin*			✓			
Silmämääräisten tarkastusten luettelo*				✓		
Puristus*						✓

\*Katso laadunvalvonnan käyttöopasta



Taulukko 22: Huoltoinsinöörin ennakoiva huolto

Huoltotehtävän kuvaus	Suositeltu tiheys	
	Puolivuosittain	Vuosittain
Runko-osan ja kuvaustyöaseman puhdistus ja tarkastus	✓	
Tarkasta säteilysuoja säröjen, halkeamien, murtumien ja tiukkojen kiinnitysten varalta.	✓	
Tarkista kaikki ensisijaiset virtakytkennät	✓	
Tarkista lukitukset sekä turva- ja rajakytkimet	✓	
Tarkasta tai voitele C-kaarilaite	✓	
Tarkasta C-kaarilaite ja kaikki C-kaarilaitteen painikkeet	✓	
Tarkista C-kaarilaite ja pyörimisliikkeen kalibrointi	✓	
Vaihda rinnan alustan suodatin	✓	
Tarkista puristusvoiman kalibrointi	✓	
Tarkista puristuksen paksuuden kalibrointi	✓	
Tarkasta kollimaattorin LED-lamppu pölyn ja lian varalta	✓	
Puhdista ja voitele kollimaattori ja kierrerruuvit	✓	
Suorita pyörimisliikkeen jarrun tarkastus	✓	
Tarkista röntgenkentän/valokentän kalibrointi	✓	
Tarkista kV-kalibrointi ja putken nykyinen kalibrointi	✓	
Tarkista HVL-arviointi	✓	
Tarkista kohdeannoksen tarkistus	✓	
Tarkista AEC-altistuksen kompensatio 2D	✓	
Suorita järjestelmän tarkkuuden testaus*	✓	
Suorita fantomikuvan laadunarviointi*	✓	
Suorita kuvan artefaktin arviointi*	✓	
Varmuuskopion kuvaustyöaseman tiedostot	✓	
Arvioi UPS: suorituskyvyn tila / akkujen tila	✓	
Ota varmuuskopio kaikista kalibrointitiedoista	✓	
*Katso laadunvalvonnan käyttöopasta		

### 9.2.2 Tietoja reklamaatiosta

Reklamaatio on automaattinen toiminto, joka vapauttaa levytilaa äskettäin otettujen kuvien tallentamista varten. Määritettävissä olevien parametrien avulla voidaan ottaa annetulla numerolla kuvia ennen reklamaation käynnistymistä ja poistaa vanhempia kuvia järjestelmästä.

## Luku 10 Järjestelmänvalvojan käyttöliittymä

### 10.1 Ylläpito näyttö

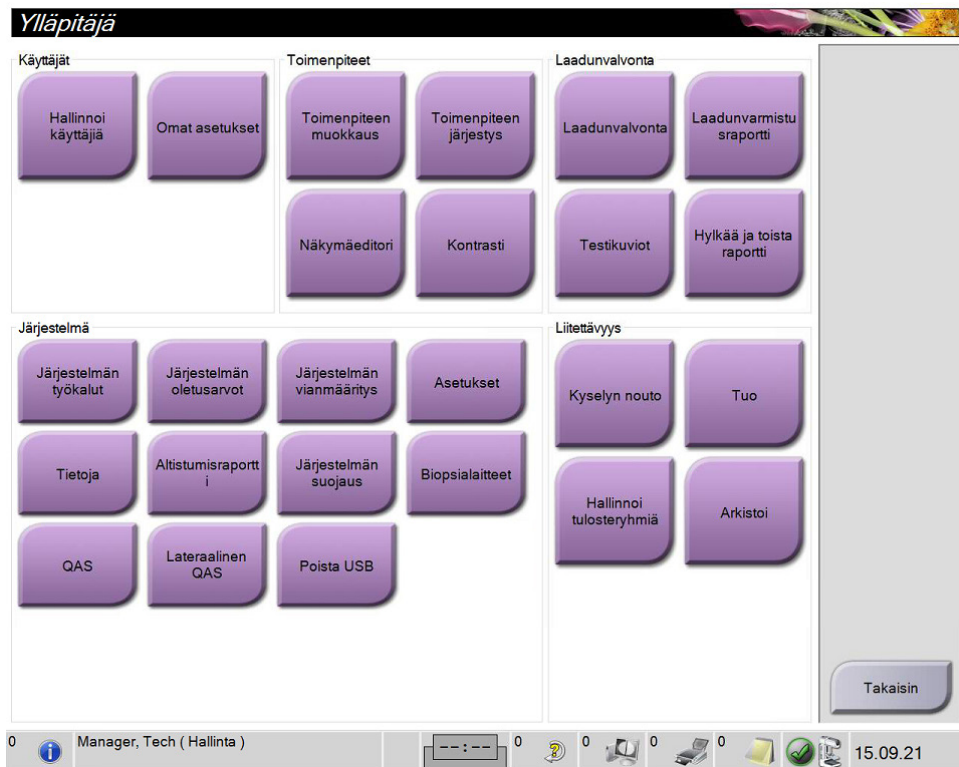
Tässä osiossa kuvaillaan toiminnot, jotka ovat saatavilla *Admin* (ylläpito) -näytössä. Jotta pääset tämän näytön kaikkiin toimintoihin, kirjaudu sisään järjestelmään ylläpitäjän, johtajan tai huoltohenkilön luvilla.

Katso seuraavan sivun taulukosta kuvausta *Admin* (ylläpito) -näytön toiminnoista.



#### Huomautus

Järjestelmän lisenssiasetusten perusteella saatat nähdä eri painikkeita.



Kuva 82: Ylläpito näyttö

## Selenia Dimensions -järjestelmän käyttöopas

### Luku 10: Järjestelmänvalvojan käyttöliittymä

Taulukko 23: Ylläpito näytön toiminnot

Ryhmä	Painike	Toiminto
Käyttäjät	<b>Manage Operators (Hallinnoi käyttäjiä)</b>	Lisää, poista tai muuta käyttäjätietoja.
	<b>My Settings (Omat asetukset)</b>	Muuta nykyisen käyttäjän tiedot.
Toimenpiteet	<b>Procedure Editor (Toimenpiteiden muokkaustyökalu)</b>	Lisää tai muokkaa toimenpiteitä tai muuta näyttöjärjestystä kunkin käyttäjän osalta.
	<b>Procedure Order (Toimenpiteiden järjestys)</b>	Näytä tai muuta toimenpideryhmän sisäisten toimenpiteiden järjestystä.
	<b>View Editor (Näytä muokkaustyökalu)</b>	Aseta oletusnäköjärjestys toimenpiteelle ja muokkaa yksittäisiä näkymiä.
	<b>Contrast (Kontrasti)</b>	Siirry kontrastitehostetun digitaalisen mammografian toimintoon ja määritä oletusasetukset.
Laadunvarmistus	<b>Quality Control (Laadunvarmistus)</b>	Valitse laadunvarmistustehtävä tehtäväksi tai merkitse valmiiksi.
	<b>QC Report (Laadunvarmistusraportti)</b>	Luo laadunvarmistusraportti.
	<b>Test Patterns (Testikuviot)</b>	Valitse ja lähetä testikuviot tulostuslaitteisiin.
	<b>Reject and Repeat Report (hylkää ja toista raportti)</b>	Luo raportti hylkäämisestä ja toistamisesta.

Taulukko 23: Ylläpito näytön toiminnot

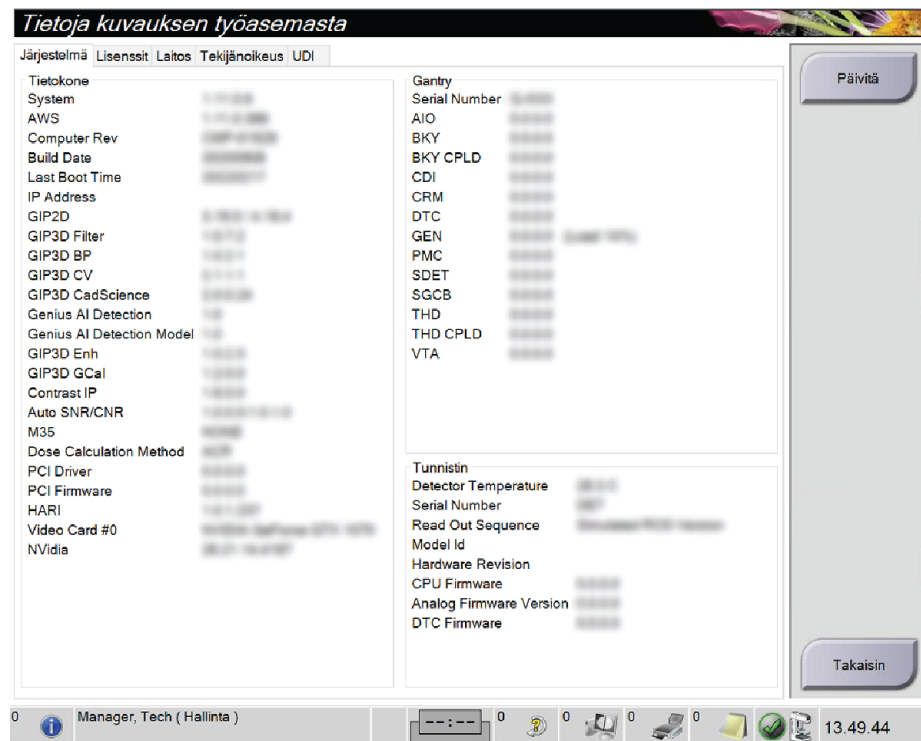
Ryhmä	Painike	Toiminto
Järjestelmä	<b>System Tools (Järjestelmän työkalut)</b>	Huollon käyttöliittymä kuvauksen työaseman ongelmien tunnistamiseksi tai määrittämistä varten.
	<b>System Defaults (Järjestelmän oletusarvot)</b>	Aseta gantryn oletusarvot.
	<b>System Diagnostics (Järjestelmän vianmääritys)</b>	Näyttää alajärjestelmien tilan.
	<b>Preferences (Suosikit)</b>	Näyttää järjestelmän suosikkivalinnat.
	<b>About (Tietoja)</b>	Kuvailee järjestelmän. Katso kohtaa <a href="#">Tietoa näytöstä</a> sivulla 150.
	<b>Exposure Report (Altistumisraportti)</b>	Luo säteilyn altistumisraportin.
	<b>System Security (Järjestelmän suojaus)</b>	Pääsy Windows-käyttöjärjestelmän seuraaviin toimintoihin: Computer Management (Tietokoneen hallinta), Local Security Policy (Paikallinen suojauskäytäntö), Local Users and Groups (Paikalliset käyttäjät ja ryhmät) ja Local Group Policy (Paikallinen ryhmäkäytäntö)
	<b>Biopsy Devices (Biopsialaitteet)</b>	Mahdollistaa saatavilla olevien biopsialaitteiden näytön ja määrityksen.
	<b>QAS</b>	Pääsy <i>QAS Needle Test</i> (QAS:n neulatesti) -näyttöön.
	<b>Lateral QAS (Lateraali QAS)</b>	Pääsy <i>Lateral QAS Needle Test</i> (Lateraalin QAS:n neulatesti) -näyttöön.
Liitettävyys	<b>Eject USB (Poista USB)</b>	Poista USB-porttiin liitetty mediatallennuslaite.
	<b>Query Retrieve (Haku ja palautus)</b>	Potilastietojen haku ja palautus määritetyistä laitteista.
	<b>Import (Tuo)</b>	Tuo tiedot DICOM-lähteestä.
	<b>Manage Output Groups (Hallinnoi lähtöryhmiä)</b>	Lisää, poista tai muokkaa lähtöryhmiä.
	<b>Archive (Arkistoi)</b>	Lähetä paikallisia tutkimuksia verkostoituu tallennustilaan tai tuo irrotettaviin medialaitteisiin.
Tarvitset luvan kaikkien toimintojen käyttämiseksi. Lupataso sanelee, mihin toimintoihin pääset ja mitä voit muuttaa.		

### 10.2 Tietoa näytöstä

*About* (Tietoa) -näyttö antaa tietoa koneesta, kuten järjestelmän tasosta, IP-osoitteesta ja gantryn sarjanumerosta. Tämän tyyppisestä tiedosta voi olla hyötyä, kun työskentelet Hologicin kanssa ratkaistaksesi järjestelmän ongelman tai määrittääksesi järjestelmän.

Näyttöön on pääsy kahdella tavalla:

- Valitse *Select Patient* (Valitse potilas) -näytöltä **System Status** (Järjestelmän tila) -kuvake tehtävärivillä ja valitse sitten **About...** (Tietoa...)
- Valitse *Admin* (Järjestelmänvalvoja) -näytöllä **About** (Tietoa) -painike System (Järjestelmä) -ryhmässä.



Kuva 83: Järjestelmän välilehti tietoa (kuvauksen työasema) -näytöltä

*About* (tietoa) -näytöllä on viisi välilehteä:

- **System** (järjestelmä) -välilehti (oletus) - luettelee järjestelmän määrittystiedot
- **Licensing** (lisensointi) -välilehti - luettelee Hologicin lisensoimat vaihtoehdot, jotka on asennettu tälle koneelle
- **Institution** (laitos) -välilehti – sisältää laitoksen nimen ja osoitteen ja koneeseen määritetyn aseman nimen
- **Copyright** (tekijänoikeus) -välilehti - luettelee tälle koneelle asennettujen Hologicin ja kolmannen osapuolen ohjelmiston tekijänoikeudet
- **UDI**-välilehti - luettelee tämän koneen ainutkertaiset laitetunnistimet

### 10.2.1 Lisensointivälilehti

**Licensing** (lisensointi) -välilehti *About* (tietoa) -näytöllä näyttää kaikki järjestelmäsi asennetut lisenssit.



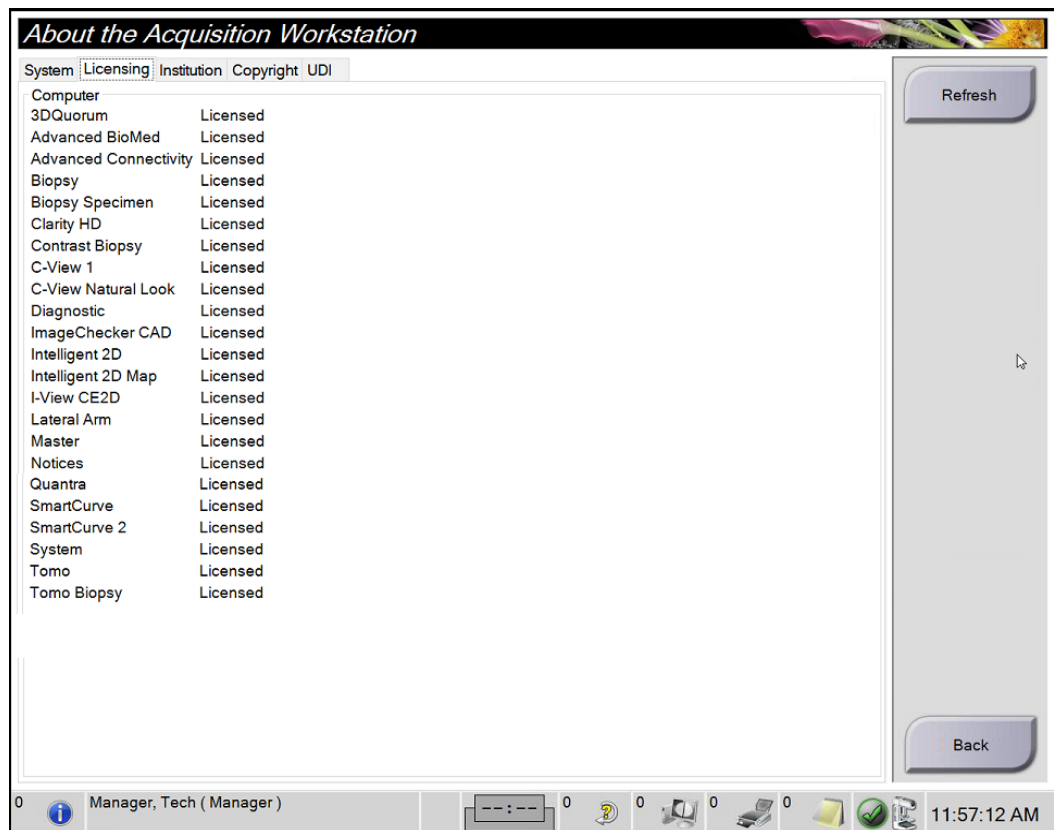
#### Huomautus

Hologic määrittää osan järjestelmistä tiettyjen vaatimusten mukaisiksi. Osa tämän käyttöoppaan sisältämistä vaihtoehtoista ja lisävarusteista voi puuttua järjestelmäsi määrittämisistä.



#### Huomautus

Tässä oppaassa esitetyt ominaisuudet eivät ehkä ole käytettävissä kaikilla alueilla. Kysy lisätietoja ottamalla yhteyttä Hologic-edustajaasi.



Kuva 84: Tietonäytön lisensointivälilehti

### 10.3 Käyttäjän kieliasetusten muuttaminen

Käyttäjät voivat määrittää kielen käyttöliittymään siten, että kieli muuttuu automaattisesti yksilöllisen asetuksen mukaan sisäänkirjautumisen yhteydessä.

1. Valitse *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näytöstä *Operators (Käyttäjät)* -ryhmästä **My Settings (Omat asetukset)**.



---

#### Huomautus

Voit valita **My Settings (Omat asetukset)** myös tehtäväriviltä. Valitse *User Namer (Käyttäjänimi)* -alue ja valitse sitten pudotusvalikosta **My Settings (Omat asetukset)**.

---

2. **Users (Käyttäjät)** -välilehti *Edit Operator (Muokkaa käyttäjää)* -näytössä avautuu. *Locale (Paikallinen)* -kentässä voit valita kielen pudotusvalikosta.
3. Valitse **Save (Tallenna)**, valitse sitten **OK Update Successful (Päivitys onnistui)** -viestiin. Käyttöliittymään muuttuu valittu kieli.



## 10.4 Automaattisen ripustelun ja automaattisen parituksen määrittäminen

Järjestelmän määrittäminen kuvien automaattista ripustelua ja paritusta varten:

1. Valitse *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näytöstä *Operators (Käyttäjät)* -ryhmästä **My Settings (Omat asetukset)**.



### Huomautus

Voit valita **My Settings (Omat asetukset)** myös tehtäväriviltä. Valitse **User Name (Käyttäjänimi)** -alue ja valitse sitten pudotusvalikosta **My Settings (Omat asetukset)**.

2. *Edit Operator (Muokkaa käyttäjää)* -näyttö avautuu. Valitse **Workflow (Työnkulku)** -välilehti.
  - Valitse **Auto-Hanging (Automaattinen ripustelu)** -valintaruutu, jotta aikaisempi tutkimus näkyy 4-up-tilassa automaattisesti.
  - Valitse **Auto-Pairing (Automaattinen paritus)** -valintaruutu, jotta aikaisempi näkymä multi-up-tilassa näkyy äsken otetun kuvan vieressä.

**Muokkaa käyttäjää: Manager, Tech**

Käyttäjä Työnkulku

Autom. ripustus	
Ota automaattinen ripustus käyttöön	<input checked="" type="checkbox"/>
CC-kuvan sijoittaminen	Ylhäällä
Vasemman lateraalisuuskuvan sijoittaminen	Oikea
Toistuvien näkymien automaattinen ripustus	Ripusta vanhemmat

Autom. parinmuodostus	
Ota automaattinen parinmuodostus käyttöön	<input checked="" type="checkbox"/>
Autom. parinmuodostuksen protokolla	Pikkukuvan valinnan yhteydessä
Toistuvien näkymien automaattinen parinmuodostus	Parinmuodostusta ei millekään
Täsmäytä rintakehän seinämiin	<input checked="" type="checkbox"/>

Kuva 85: Automaattisen ripustelun ja automaattisen parituksen käyttöönotto

3. Valitse **Save (Tallenna)**, valitse sitten **OK Update Successful (Päivitys onnistui)** -viestiin.

### 10.5 Monirivisten toimenpidevälilehtien määrittäminen

Voit määrittää käyttäjän asetuksiin, että toimenpiteen välilehtien yläosassa näytetään enemmän toimenpiteen nimestä. Toimenpidevälilehtien muuttaminen yksirivisestä tekstistä moniriviseksi tekstiksi:

1. Valitse *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näytöstä Operators (Käyttäjät) -ryhmästä **My Settings (Omat asetukset)**.



#### Huomautus

Voit valita **My Settings (Omat asetukset)** myös tehtäväriviltä. Valitse User Namer (Käyttäjänimi) -alue ja valitse sitten pudotusvalikosta **My Settings (Omat asetukset)**.

2. *Edit Operator (Muokkaa käyttäjää)* -näyttö avautuu. Valitse **Workflow (Työnkulku)** -välilehti.
3. Valitse **Use Multi Line Procedure Tabs (Käytä monirivisiä toimenpiteen välilehtiä)** -valintaruutu.

**Muokkaa käyttäjää: Manager, Tech**

Käyttäjä Työnkulku

Autom. ripustus

Ota automaattinen ripustus käyttöön	<input checked="" type="checkbox"/>
CC-kuvan sijoittaminen	Ylhäällä
Vasemman lateraalisuuskuvan sijoittaminen	Oikea
Toistuvien näkymien automaattinen ripustus	Ripusta vanhemmat

Autom. parinmuodostus

Ota automaattinen parinmuodostus käyttöön	<input checked="" type="checkbox"/>
Autom. parinmuodostuksen protokolla	Pikkukuvan valinnan yhteydessä
Toistuvien näkymien automaattinen parinmuodostus	Parinmuodostusta ei millekään
Täsmäytä rintakehän seinämiin	<input checked="" type="checkbox"/>

Toimenpidenäyttö

Toimenpiteen järjestys	Uusin ensin
Käytä monirivisiä toimenpidevälilehtiä	<input checked="" type="checkbox"/>

Kuva 86: Monirivisten toimenpidevälilehtien käyttöönotto

4. Valitse **Save (Tallenna)**, valitse sitten **OK Update Successful (Päivitys onnistui)** -viestistä.

## 10.6 Korkeusmuistin käyttöönotto ja määrittäminen

Käyttäjät voivat ottaa käyttöön ja määrittää kuvaustyöaseman korkeuden muuttumaan automaattisesti yksilöllisen asetuksen mukaan sisäänkirjautumisen yhteydessä.

Korkeudensäätömuistin käyttöönotto ja määrittäminen:

1. Valitse *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näytöstä Operators (Käyttäjät) -ryhmästä **My Settings (Omat asetukset)**.



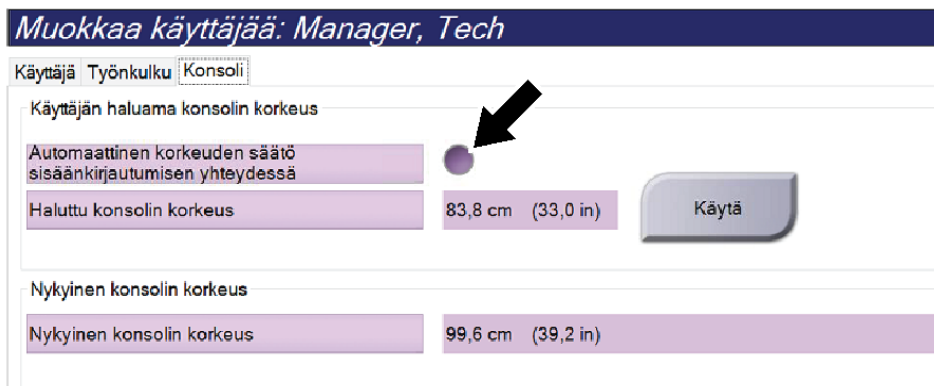
Kuva 87: My Settings (Omat asetukset) -painike Admin (Järjestelmänvalvoja) -näytössä



### Huomautus

Voit valita **My Settings (Omat asetukset)** myös tehtäväriviltä. Valitse User Namer (Käyttäjänimi) -alue ja valitse sitten pudotusvalikosta **My Settings (Omat asetukset)**.

2. Valitse *Edit Operator (Muokkaa käyttäjää)* -näytöstä **Console (Konsoli)** -välilehti.
3. Ota korkeudensäätömuisti käyttöön valitsemalla valintanappi Auto-Height adjustment on login (Automaattinen korkeudensäätö sisäänkirjautumisen yhteydessä) -kentän oikealla puolella. Valintamerkki tulee näkyviin. (Ota korkeudensäätömuisti pois käytöstä tyhjentämällä valintanappi.)

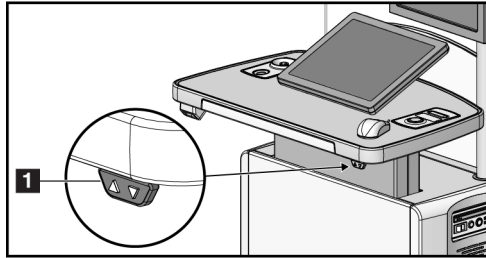


Kuva 88: Muokkaa käyttäjää -näytön Konsoli-välilehti

# Selenia Dimensions -järjestelmän käyttöopas

## Luku 10: Järjestelmänvalvojan käyttöliittymä

4. Määritä haluttu korkeus korkeudensäädön ohjauspaneelin ▲ YLÖS- ja ▼ ALAS-painikkeiden avulla (katso seuraava kuva).



Kuva 89: Korkeudensäädön ohjauspaneeli

5. Desired console height (Haluttu konsolin korkeus) -kentässä näkyy korkeus, jossa konsoli parhaillaan on. Current console height (Nykyinen konsolin korkeus) -kentässä näkyy viimeisin tallennettu korkeus. (Näytä seuraava kuva.) Tallenna haluamasi korkeusasetus valitsemalla **Apply (Käytä)**.

**Muokkaa käyttäjää: Manager, Tech**

Käyttäjä Työnkulku **Konsoli**

Käyttäjän haluama konsolin korkeus

Automaattinen korkeuden säätö sisäänkirjautumisen yhteydessä	<input checked="" type="checkbox"/>	
Haluttu konsolin korkeus	83,8 cm (33,0 in)	<b>Käytä</b>

Nykyinen konsolin korkeus

Nykyinen konsolin korkeus	99,6 cm (39,2 in)
---------------------------	-------------------

Kuva 90: Desired Console Height (Haluttu konsolin korkeus)- ja Current Console Height (Nykyinen konsolin korkeus) -kentät

6. Valitse **Save (Tallenna)**, valitse sitten **OK Update Successful (Päivitys onnistui)** -viestiin.

## 10.7 Oletuskorkeuden käyttöönotto ja määrittäminen

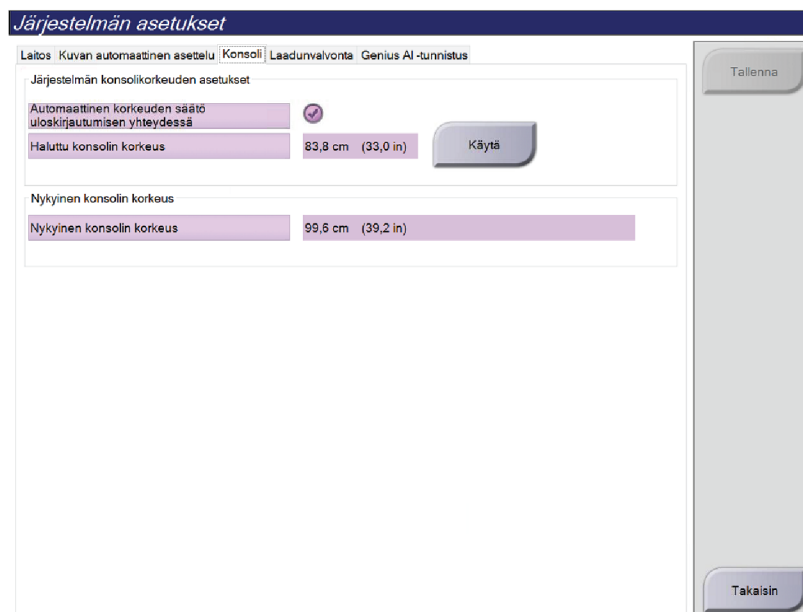
Hallintakäyttäjä voi määrittää kuvaustyöaseman palaamaan automaattisesti oletuskorkeuteen käyttäjän uloskirjautumisen yhteydessä. Oletuskorkeuden käyttöönotto ja määrittäminen:

1. Kun olet järjestelmäryhmässä *Admin* (ylläpito) -näytössä, valitse **Preferences** (suosikit).



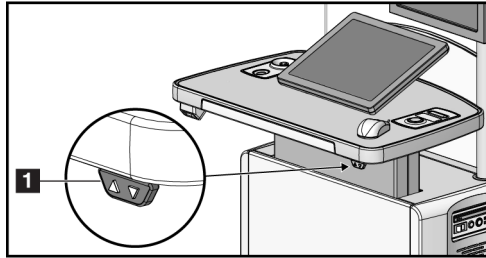
Kuva 91: Preferences (Asetukset) -painike Admin (Järjestelmänvalvoja) -näytössä

2. Valitse *System Preferences* (Järjestelmäasetukset) -näytöstä **Console (Konsoli)** -välilehti.
3. Ota oletuskorkeus käyttöön valitsemalla valintanappi Auto-Height adjustment on logout (Automaattinen korkeudensäätö uloskirjautumisen yhteydessä) -kentän oikealla puolella. Valintamerkki tulee näkyviin. (Ota korkeudensäätövaihtoehto pois käytöstä tyhjentämällä valintanappi.)



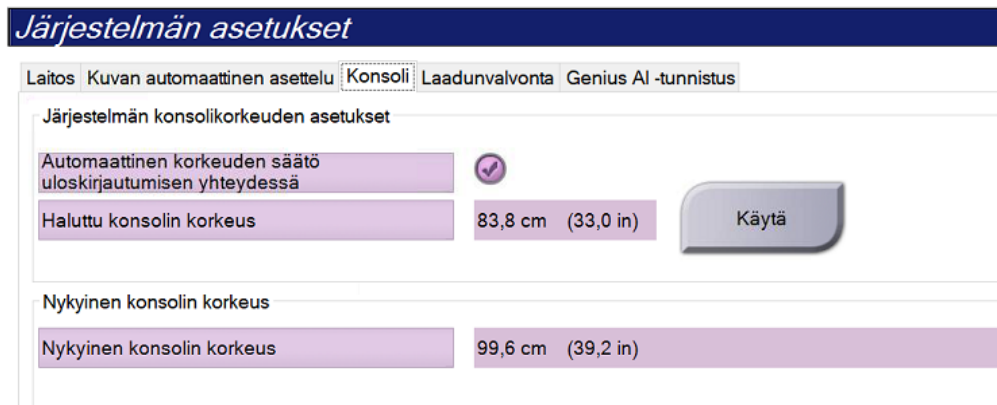
Kuva 92: System Preferences (Järjestelmäasetukset) -näytön Console (Konsoli) -välilehti

4. Määritä haluttu korkeus korkeudensäädön ohjauspaneelin ▲ YLÖS- ja ▼ ALAS-painikkeiden avulla (katso seuraava kuva).



Kuva 93: Korkeudensäädön ohjauspaneeli

5. Desired console height (Haluttu konsolin korkeus) -kentässä näkyy korkeus, jossa konsoli parhaillaan on. Current console height (Nykyinen konsolin korkeus) -kentässä näkyy viimeisin tallennettu korkeus. (Katso seuraava kuva.) Tallenna haluamasi korkeusasetus valitsemalla **Apply (Käytä)**.



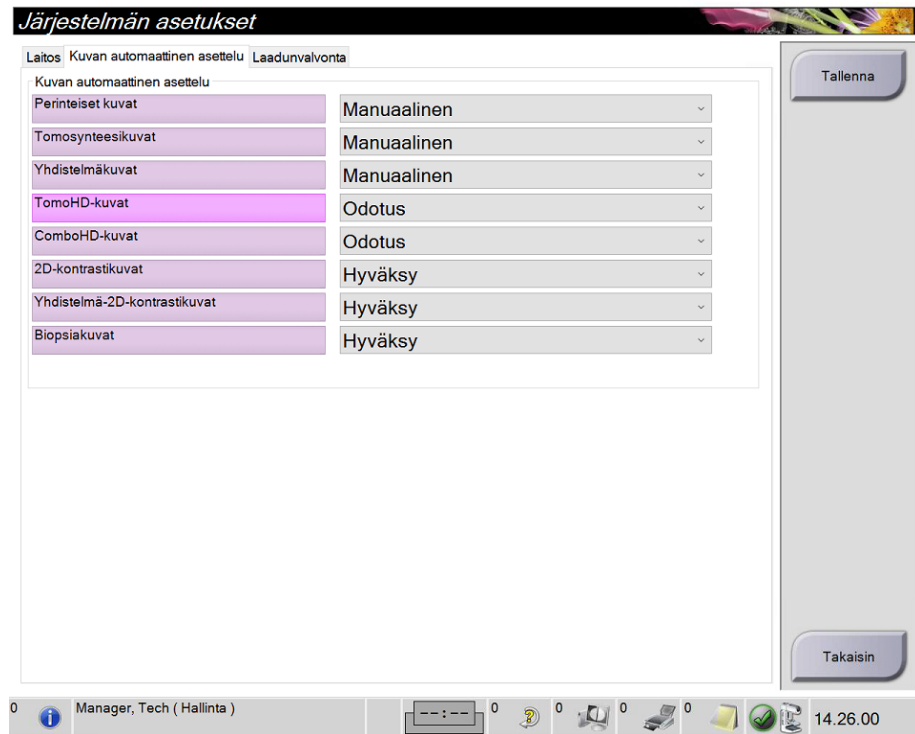
Kuva 94: Desired Console Height (Haluttu konsolin korkeus)- ja Current Console Height (Nykyinen konsolin korkeus) -kentät

6. Valitse **Save** (Tallenna) ja valitse sitten **OK Update Successful** (Päivitys onnistui) -viestistä.

## 10.8 Kuvien automaattisen hyväksymisen ja automaattisen odottavan tilan määrittäminen

Manageritason käyttäjä voi määrittää järjestelmään, että uudet kuvat hyväksytään automaattisesti tai että ne asetetaan automaattisesti odottavaan tilaan.

1. Valitse *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näytöstä *System (Järjestelmä)* -ryhmästä **Preferences (Asetukset)**. *System Preferences (Järjestelmän asetukset)* -näyttö avautuu.
2. Valitse **Image Auto Disposition (Automaattinen kuvan järjestäminen)** -välilehti.
3. Valitse pudotusvalikoista kunkin kuvatyypin automaattinen järjestäminen.
  - Voit hyväksyä, hylätä tai asettaa odottavaan tilaan jokaisen äskettäin otetun kuvan valitsemalla **Manual (Manuaalinen)**.
  - Voit hyväksyä automaattisesti äskettäin otettuja kuvia valitsemalla **Accept (Hyväksy)**.
  - Voit asettaa äskettäin otettuja kuvia automaattisesti odottavaan tilaan valitsemalla **Pend (Odottava)**.



Kuva 95: Kuvan automaattisen järjestämisen määrittäminen

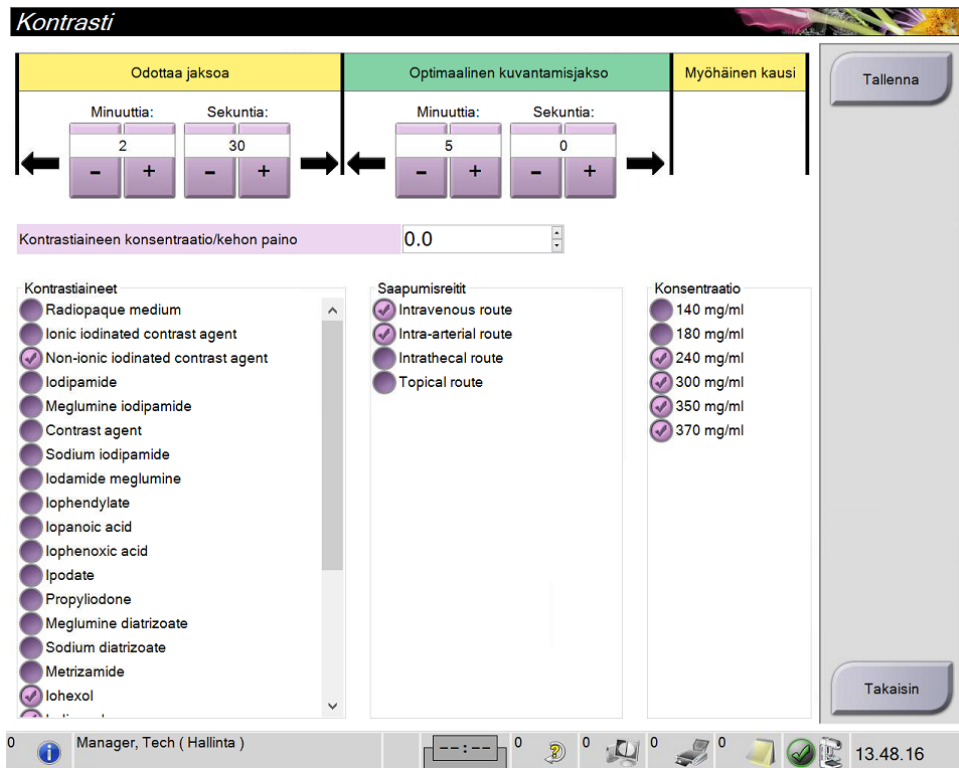
4. Valitse **Save (Tallenna)**, valitse sitten **OK Update Successful (Päivitys onnistui)** -viestiin.

### 10.9 Tee kontrastiasetukset

Johtajakäyttäjä voi määrittää oletusajastinajat ja oletuskontrastitiedot.

#### Aseta oletusajastinajat

1. Valitse toimenpideryhmän *Admin* (ylläpito) -näytöstä **Contrast** (kontrasti) -painike.



Kuva 96: I-View-ohjelmiston 2D-varjoainetoimenpiteiden oletusasetukset

2. Valitse plus (+) tai miinus (-) -painikkeet muuttaaksesi minuutit ja sekunnit **Waiting Period** (odotusaika) -kohtaan ja **Optimal Imaging Period** (optimaalinen kuvausaika) -kohtaan.
3. Valitse **Save** (tallenna).  
Valintasi näkyy oletusajastinasetuksina **Contrast** (kontrasti) -välilehdessä.

#### Aseta oletuskontrastitiedot

1. Valitse toimenpideryhmän *Admin* (ylläpito) -näytöstä **Contrast** (kontrasti) -painike.
2. Valitse yksi tai useampi **Contrast agents** (kontrastiaine), **Entry routes** (antoreitit) ja **Concentration** (pitoisuus). Katso edellinen kuva.
3. Valitse **Save** (tallenna).  
Valintasi näkyvät oletusasetuksina kontrastitietojen viestiruudussa.



## 10.10 Genius AI Detection -ohjelmiston asetusten määrittäminen

Toimenpide voi joskus vaatia toistettuja näkymiä. Pääkäyttäjä voi määrittää kuvan asetukset Genius AI Detection -ohjelmiston tapausten käsittelyä varten, kun käytössä on kaksinkertaisia näkymiä.

### Järjestelmän kaksoisnäkyvien oletusvalinnan määrittäminen:

1. Valitse *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näytön System (Järjestelmä) -ryhmästä **Preferences (Asetukset)** -painike. *System Preferences (Järjestelmäasetukset)* -näyttö avautuu.
2. Tietoja **Genius AI Detection** -välilehdestä
3. Valitse "Genius AI Case Processing Automatic Duplicate View Selection" (Genius AI -tapauksen käsittelyn automaattinen kaksoisnäkyvän valinta) -kentässä **Newest (Uusin)** tai **Oldest (Vanhin)**.
  - **Newest (Uusin)** asettaa järjestelmän valitsemaan automaattisesti uusimman kaksoisnäkyvän tapauksen käsittelyä varten.
  - **Oldest (Vanhin)** asettaa järjestelmän valitsemaan automaattisesti vanhimman kaksoisnäkyvän tapauksen käsittelyä varten.



Kuva 97: Genius AI -tapauksen käsittelyn automaattinen valinta

4. Valitse **Save (Tallenna)** ja valitse sitten **OK Update Successful (Päivitys onnistui)** -viestistä.

### Kaksoisnäkyvien käyttäjävalinnan ottaminen käyttöön:

1. Valitse *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näytön System (Järjestelmä) -ryhmästä **Preferences (Asetukset)** -painike. *System Preferences (Järjestelmäasetukset)* -näyttö avautuu.
2. Tietoja **Genius AI Detection** -välilehdestä
3. Voit ottaa käyttäjän valinnan käyttöön valitsemalla valintanapin "Enable User View Selection for Genius AI Case Processing" (Ota käyttäjänäkymän valinta käyttöön Genius AI -tapauksen käsittelyssä). Valintamerkki tulee näkyviin. (Voit poistaa käyttäjän valinnan käytöstä poistamalla valintanapin valinnan.)



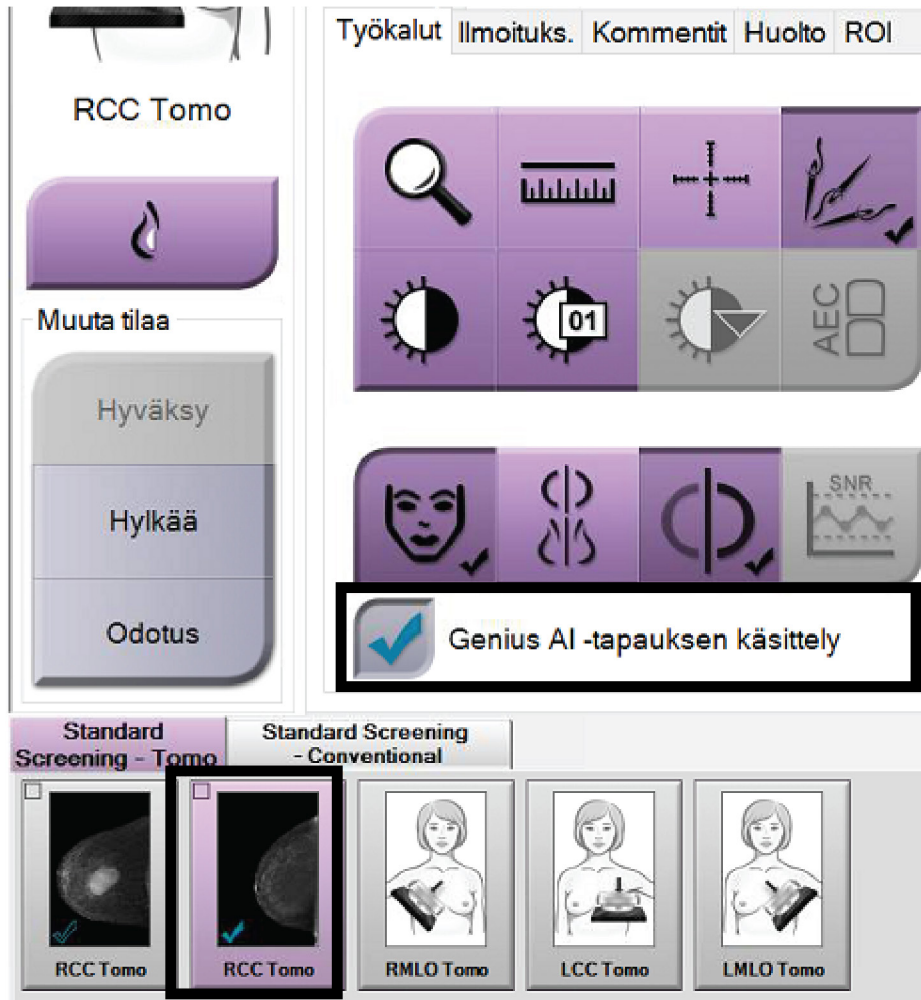
Kuva 98: Ota käyttäjänäkymän valinta käyttöön Genius AI -tapauksen käsittelyssä

# Selenia Dimensions -järjestelmän käyttöopas

## Luku 10: Järjestelmänvalvojan käyttöliittymä

4. Valitse **Save (Tallenna)** ja valitse sitten **OK Update Successful (Päivitys onnistui)** -viestistä.

Kun kaksoisnäky on otettu ja hyväksytty, järjestelmä näyttää, että käyttäjä on valinnut kyseisen kuvan Genius AI Detection -ohjelmiston tapauksen käsittelyä varten. Procedure (Toimenpide) -näytön Tools (Työkalut) -välilehdessä näkyy suuri valintamerkki. Tapauksen käsittelyyn valittu pienoiskuva on merkitty pienellä valintamerkillä. (Katso seuraava kuva.)



Kuva 99: Genius AI Detection -ohjelmiston tapauksen käsittelyn käyttäjävalinta

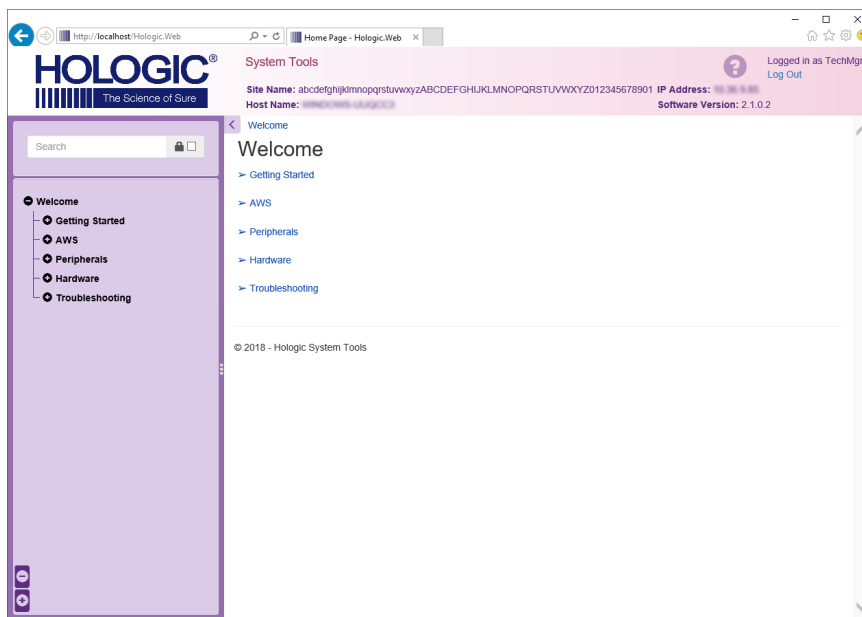
## 10.11 System Tools (Järjestelmän työkalut)

Radiologian tekniikkamanagerit ja käyttäjät, joilla on huollon käyttöoikeudet, voivat käyttää järjestelmän työkalujen apuohjelmaa. Järjestelmän työkalujen apuohjelma sisältää järjestelmän määrittystiedot. Siirry apuohjelmaan valitsemalla **System Tools (Järjestelmätyökalut)** System (Järjestelmä) -ryhmästä *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näytöstä.



Kuva 100: System Tools (Järjestelmätyökalut) -painike

### 10.11.1 Radiologian tekniikkamanagerin järjestelmätyökalut



Kuva 101: System Tools (Järjestelmätyökalut) -näyttö

Taulukko 24: Radiologian tekniikkamanageri – järjestelmätyökalujen toiminnot

Osio	Näytön toiminnot
Aloitus	<b>About (Tietoja):</b> Johdanto huoltotyökaluun. <b>FAQ (Usein esitetyt kysymykset):</b> Luettelo yleisistä kysymyksistä. <b>Glossary (Sanasto):</b> Termiluettelo ja selitykset. <b>Platform (Alusta):</b> Luettelo hakemistoista, ohjelmistoversioiden numeroista ja järjestelmän ohjelmistotilastoista. <b>Shortcuts (Pikavalinnat):</b> Luettelo Windowsin pikavalinnoista.
Kuvaustyöasema (AWS)	<b>Connectivity (Yhdistettävyys):</b> Luettelo asennetuista laitteista. <b>Film &amp; Image Information (Filmin ja kuvan tiedot):</b> Luo kuvaraportti*. Luo laadunvalvontaraportti. (*Raportti on käytettävissä myös etätietokoneelta. Katso <a href="#">Kuvaraporttien etäkäyttö</a> sivulla 165.) <b>Licensing (Käyttöluvat):</b> Luettelo asennetuista käyttöluvista. <b>User Interface (Käyttöliittymä):</b> Muuta ohjelmistosovelluksen asetukset. <b>Internationalization (Kansainväliset tiedot):</b> Valitse paikallinen kieli ja kulttuuri.
Vianmääritys	<b>Kuvaustyöasema (AWS):</b> Sallii kuvien lataamisen. <b>Computer (Tietokone):</b> Järjestelmänhallinta ja verkkotiedot. <b>Log (Loki):</b> Muuta tapahtuman tietojen asetuksia. <b>Backups (Varmuuskopiot):</b> Hallitse järjestelmän varmuuskopioita.

### 10.11.2 Kuvaraporttien etäkäyttö

Voit käyttää kuvaraportteja etätietokoneella verkkoyhteydessä järjestelmään. Tämä toiminto on hyödyllinen sivustoilla, joilla USB-lataukset eivät ole sallittuja raporteista suoraan järjestelmään.

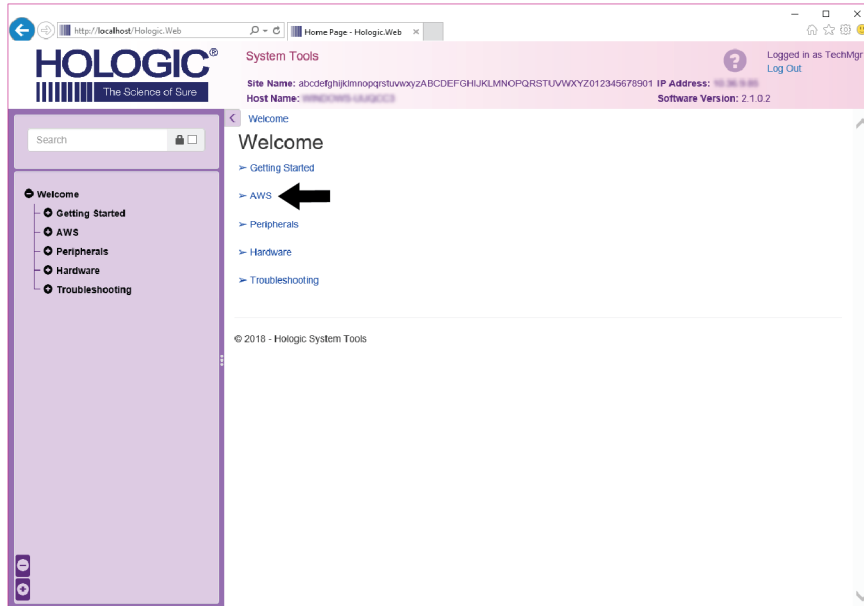
Pääset kuvaraportteihin etätietokoneella seuraavien vaiheiden kautta. Kirjaudu tähän toimenpiteeseen manageritason käyttäjänä kirjautumalla järjestelmän työkaluihin.

1. Pyydä IP-osoite järjestelmään, johon haluat pääsyn. Saat IP-osoitteen IT-järjestelmänvalvojalta tai järjestelmästä. Siirry järjestelmästä *About (Tietoja)* -näyttöön ja valitse **System (Järjestelmä)** -välilehti. Kirjoita IP-osoite ylös.
2. Siirry etätietokoneen verkkoselaimella osoitteeseen `http:// [IP address]/Hologic.web/MainPage.aspx`. Käytä IP-osoitetta vaiheesta 1.
3. *System Tools Login (Sisäänkirjautuminen järjestelmän työkaluihin)* -näyttö avautuu. Kirjoita manageritason käyttäjänimi ja salasana, ja valitse sitten **Log In (Kirjaudu sisään)** -painike.



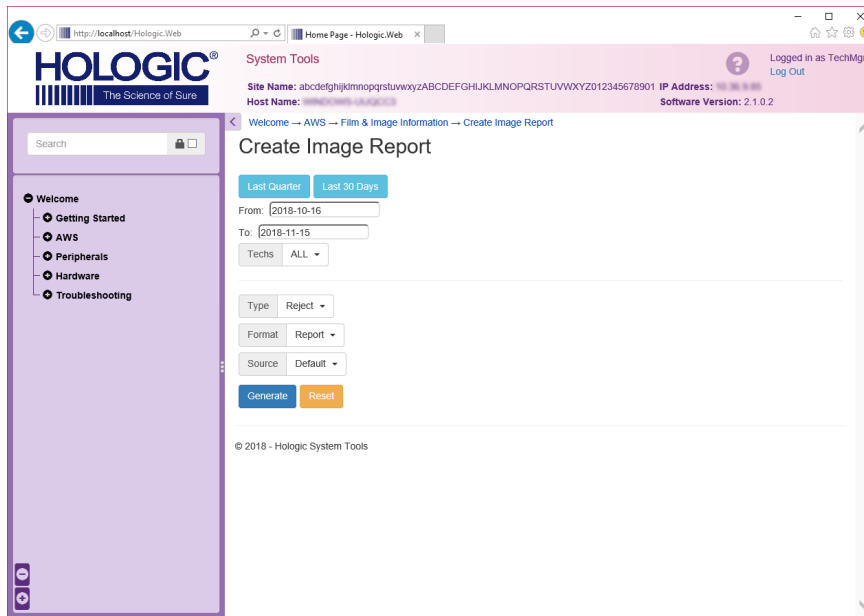
Kuva 102: System Tools Login (Sisäänkirjautuminen järjestelmän työkaluihin) -näyttö

4. *System Tools Welcome (Järjestelmän työkalujen tervetulosivu) -näyttö* avautuu. Siirry **AWS (Kuvaustyöasema) > Film & Image Information (Filmin ja kuvan tiedot) > Create Image Report (Luo kuvaraportti)**.



Kuva 103: System Tools Login (Järjestelmän työkalujen tervetulosivu) -näyttö

5. Valitse raportin parametrit ja valitse **Generate (Luo)**.



Kuva 104: Kuvaraportin parametrien luominen

- Raportti näkyy näytössä. Vieritä raportin loppuun ja valitse tiedoston lataustyyppiksi joko **Download to (html) (Lataa verkosta (html))** tai **Download to (csv) (Lataa verkosta (csv))**. Napsauta kehotukseen **Save (Tallenna)**.

The screenshot shows the Hologic System Tools web interface. The main content area displays a table with the following data:

6. Incorrect Patient ID	0	0	0	0	0	0	0	0%	
7. X-ray Equipment Failure	0	0	0	0	0	0	0	0%	
8. Software Failure	0	0	0	0	0	0	0	0%	
9. Blank Image	0	0	0	0	0	0	0	0%	
10. Wire Localization	0	0	0	0	0	0	0	0%	
11. Aborted AEC Exposure	0	0	0	0	0	0	0	0%	
12. Other	0	0	0	0	0	0	0	0%	
Totals:								0	100%

Below the table, there are summary statistics:

Total with Reasons:	0
Total Exposures:	0
Ratio (%):	0%

At the bottom of the report area, there are two download links: "Download html (Right click to download)" and "Download csv (Right click to download)". A black arrow points to the "Download html" link.

Kuva 105: Kuvaraportin lataaminen

- Valitse kansio tietokoneelta ja valitse sitten **Save (Tallenna)**.
- Log out (Kirjaudu ulos)** järjestelmän työkaluista, kun olet valmis.

### 10.12 Arkistointityökalu

Arkistointitoiminnolla *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näytössä voit:

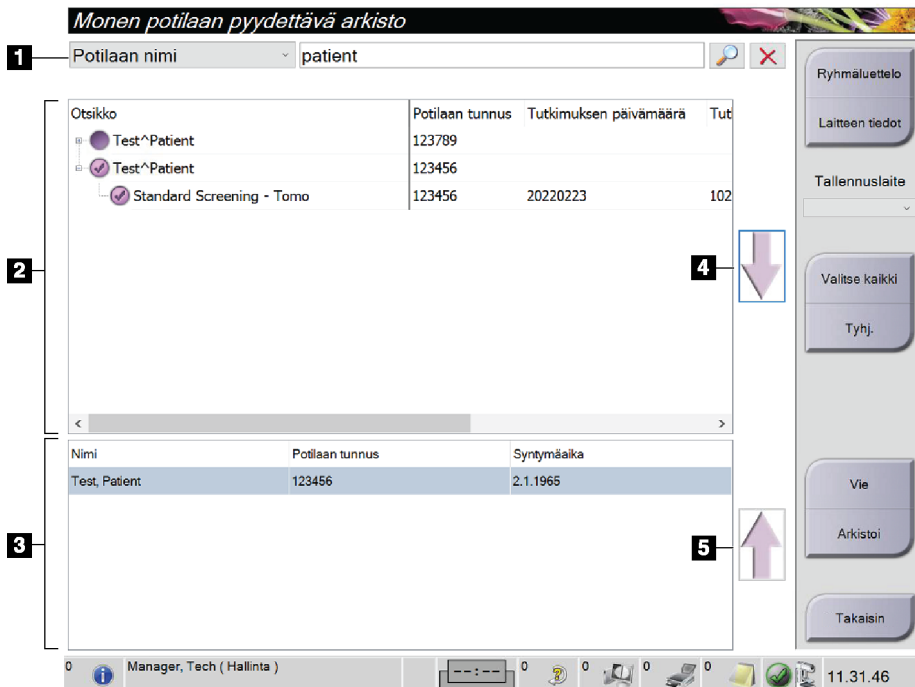
- Lähettää paikallisia tutkimuksia arkistoon.
- Viedä tutkimuksia irrotettavaan tietovälineeseen.



Kuva 106: Archive (Arkisto) -painike

1. Valitse Connectivity (Yhdistettävyyden) -ryhmästä *Admin (Järjestelmänvalvoja)* -näytöstä **Archive (Arkisto)** -painike. *Multi Patient On Demand Archive (Usean potilaan pyynnöstä-arkisto)* -näyttö avautuu.
2. Voit etsiä potilasta syöttämällä vähintään kaksi merkkiä hakuparametrialueelle ja valitsemalla suurennuslasin.

Näyttöön tulee näkyviin hakuheitoja vastaavien potilaiden luettelo.



Kuva 107: Usean potilaan pyyntö arkistosta -näyttö

#### Kuvateksti

1. Hakuparametrit
2. Potilasluetteloalue
3. Arkistoitavien tai vietävien potilaiden alue
4. Lisää valinta potilasluetteloalueella arkistoitavien tai vietävien potilaiden alueelle
5. Poista valinta arkistoitavien tai vietävien potilaiden alueelta



### Arkistoon:

1. Valitse arkistoitavat potilaat ja toimenpiteet.
    - Valitse potilaat potilasluettelosta tai suorita haku hakuparametreilla (kohde 1) ja valitse potilaat hakutuloksista.
- 



#### Huomautus

**Select All (Valitse kaikki)** -painikkeella (näytössä oikealla) valitaan kaikki potilaat potilasluetteloalueelta. **Clear (Tyhjennä)** -painikkeella (näytössä oikealla) tyhjennetään valinnat.

---

- Valitse toimenpiteet jokaiselle potilaalle.
  - Kun haluat siirtää valitut potilaat arkistoitavien potilaiden alueelle (kohde 3), valitse näytöstä **Down Arrow (Nuoli alas)** (kohde 4).
  - Kun haluat poistaa valitut potilaat arkistoitavien potilaiden alueelta (kohde 3), valitse näytöstä **Up Arrow (Nuoli ylös)** (kohde 5).
2. Valitse tallennusväline.
    - Valitse asetus Store Device (Tallennusväline) -pudotusvalikosta.-TAI-
    - Valitse **Group List (Ryhmäluettelo)** -painike ja valitse sitten vaihtoehto.
  3. Valitse **Archive (Arkisto)** -painike. Luettelo arkistoitavien potilaiden alueelta kopioidaan valittuihin tallennusvälineisiin.
- 



#### Huomautus

Tarkista arkistointitila tehtävärivillä Manage Queue (Hallitse jonoa) -apuohjelman avulla.

---

### Vientiä varten:

1. Valitse potilaat ja toimenpiteet vientiä varten.
  - Valitse potilaat potilasluettelosta tai suorita haku yhdellä hakuparametrilla (kohde 1) ja valitse potilaat hakutuloksista.

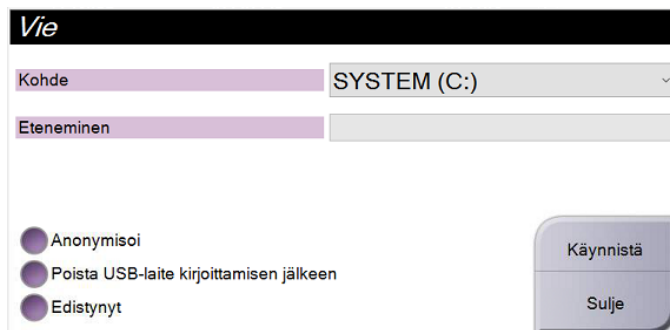


### Huomautus

**Select All (Valitse kaikki)** -painikkeella (näytössä oikealla) valitaan kaikki potilaat potilasluetteloalueelta. **Clear (Tyhjennä)** -painikkeella (näytössä oikealla) tyhjennetään valinnat.

---

- Valitse toimenpiteet jokaiselle potilaalle.
  - Kun haluat siirtää valitut potilaat arkistoitavien potilaiden alueelle (kohde 3), valitse näytöstä **Down Arrow (Nuoli alas)** (kohde 4).
  - Kun haluat poistaa valitut potilaat arkistoitavien potilaiden alueelta (kohde 3), valitse näytöstä **Up Arrow (Nuoli ylös)** (kohde 5).
2. Valitse **Export (Vie)** -painike.
  3. Valitse *Export (Vie)* -valintaikkunasta kohde medialaitteiden pudotusluettelosta.



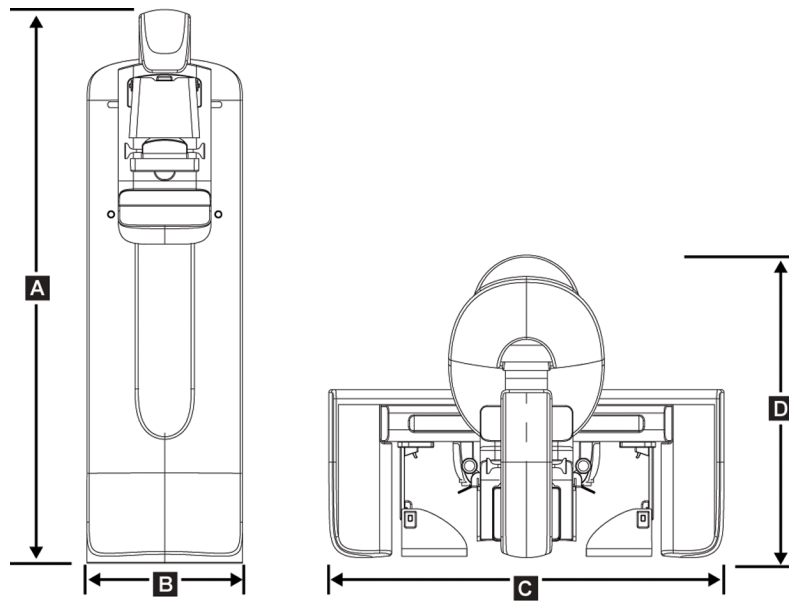
Kuva 108: Export (Vienti) -näyttö

4. Valitse tarvittaessa muut vaihtoehdot.
  - **Anonymize (Anonymisoi)**: anonymisoi potilastiedot.
  - **Eject USB device after write (Poista USB-laite kirjoittamisen jälkeen)**: poistaa automaattisesti siirrettävän tallennusvälineen, kun vienti on valmis.
  - **Lisäasetukset**: valitsee paikallisista järjestelmistäsi kansion valintojen tallentamista ja kuvien vientityyppien valitsemista varten.
5. Lähetä valitut kuvat valitulle laitteelle valitsemalla **Start (Käynnistä)** -painike.

## Liite A Erittelyt

### A.1 Tuotteen mitat

#### A.1.1 Putkirunko (runko-osa ja C-kaarilaite)

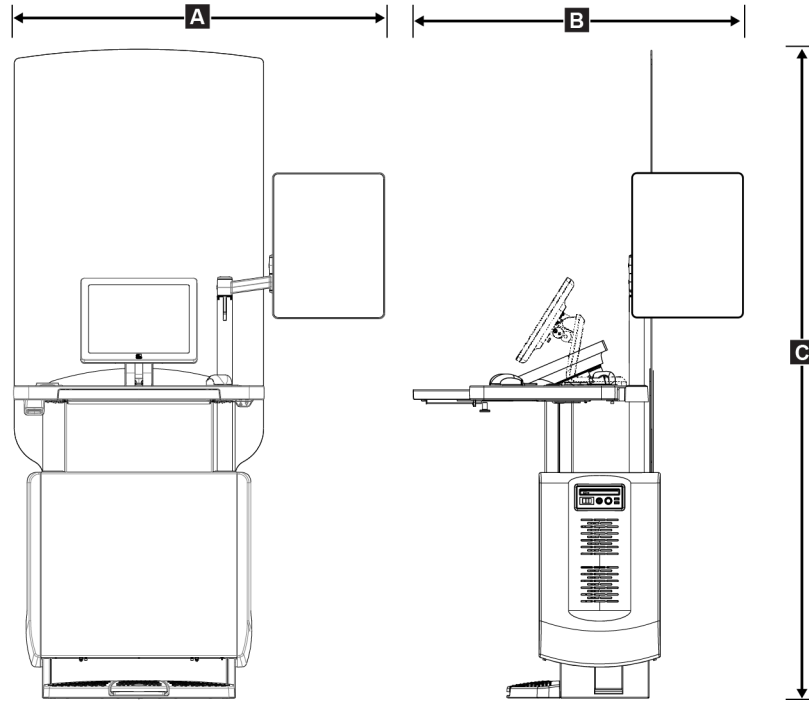


Kuva 109: Putkirunko (runko-osa ja C-kaarilaite), mitat

A.	Korkeus	223 cm (87,8 tuumaa)
B.	Leveys	66 cm (26 tuumaa)
C.	Leveys	173 cm (68,0 tuumaa)
D.	Syvyys	138 cm (54,3 tuumaa)
	Paino	Enintään 400 kg (882 paunaa)

## A.1.2 Kuvaustyöasemat

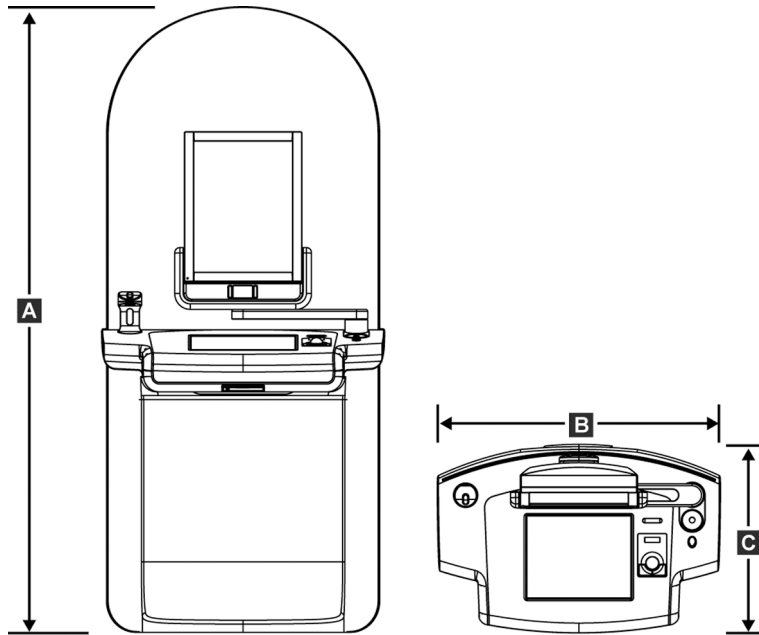
### Yleismallinen kuvaustyöasema



Kuva 110: Yleismallinen kuvaustyöasema, mitat

A.	Leveys (enintään) valinnainen näyttövarsi ojennettuna	136 cm (53,4 tuumaa) – sarja I UAWS 128 cm (50,3 tuumaa) – sarja II UAWS
	Leveys (enintään), vakiomallinen näyttövarsi	94,0 cm (36,9 tuumaa) – sarja I UAWS 107 cm (42,0 tuumaa) – sarja II UAWS
B.	Syvyys (enintään) näppäimistölevy ja valinnainen näyttövarsi ojennettuna	122 cm (48,4 tuumaa) – sarja I UAWS, pyöritetty sivulle 115 cm (45,1 tuumaa) – sarja II UAWS, pyöritetty sivulle
	Syvyys (enintään) näppäimistölevy ja vakiomallinen näyttövarsi ojennettuna	83,6 cm (32,9 tuumaa) – sarjat I ja II UAWS
C.	Korkeus (nimellinen)	219 cm (86,1 tuumaa) elokuun 2017 jälkeen 204 cm (80,3 tuumaa) ennen syyskuuta 2017
	Paino (enintään)	209 kg (460 paunaa)

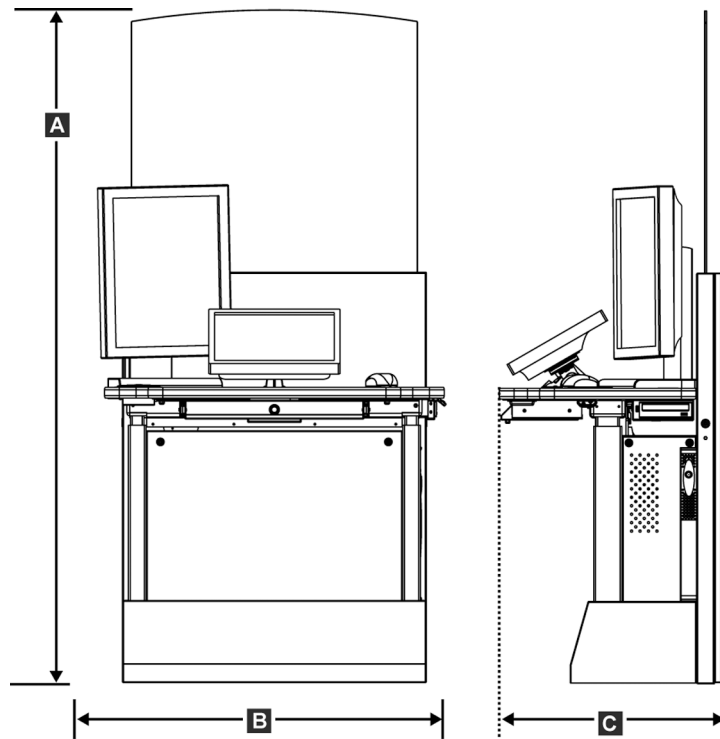
### Erikoismallinen kuvaustyöasema



Kuva 111: Erikoismallisen kuvaustyöaseman mitat

A.	Korkeus	202 cm (79,8 tuumaa)
B.	Leveys	92,7 cm (36,5 tuumaa)
C.	Syvyys	58,5 cm (23 tuumaa)
	Paino	154 kg (340 paunaa)

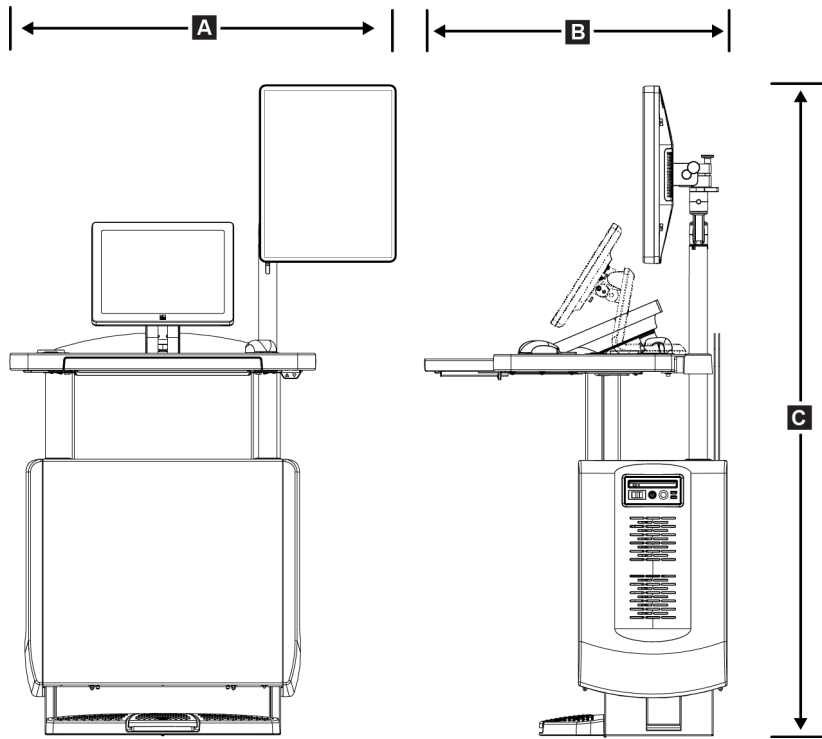
## Vakiomallinen kuvaustyöasema



Kuva 112: Vakiomallisen kuvaustyöaseman mitat

A.	Korkeus	192 cm (75,3 tuumaa)
B.	Leveys	107 cm (42,1 tuumaa)
C.	Syvyys	76,2 cm (30,0 tuumaa)
	Paino	219 kg (462 paunaa)

Kuvaustyöasemat mobiilikäyttöön

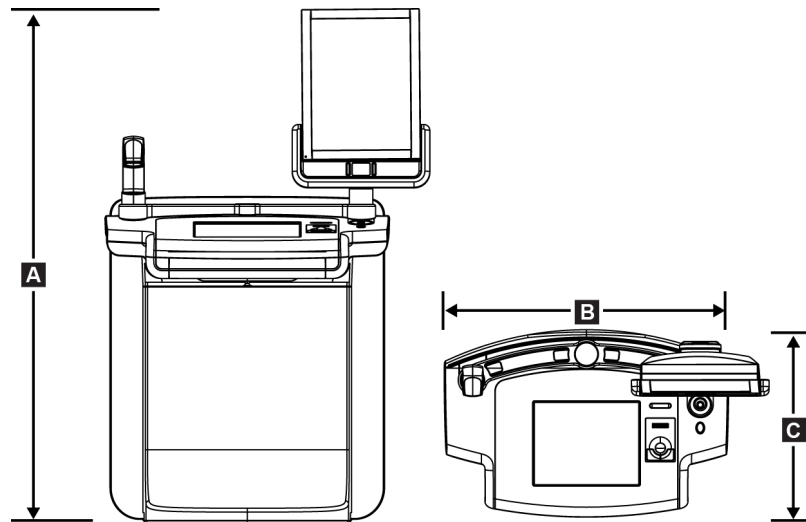


Kuva 113: Siirrettävän yleismallisen kuvaustyöaseman mitat

A.	Leveys (enintään), siirrettävä näyttövarsi	100 cm (39,5 tuumaa) – sarja I UAWS 107 cm (42,0 tuumaa) – sarja II UAWS
B.	Syvyys (enintään), näppäimistölevy jatkettuna	85 cm (33,5 tuumaa)
C.	Korkeus (enintään)	180 cm (71 tuumaa)
	Paino (enintään)	179 kg (395 paunaa)

## Selenia Dimensions -järjestelmän käyttöopas

Liite A: Erittelyt



Kuva 114: Siirrettävän erikoismallisen kuvaustyöaseman mitat

A.	Korkeus	167,6 cm (66,0 tuumaa)
B.	Leveys	105,5 cm (41,5 tuumaa)
C.	Syvyys	58,5 cm (23 tuumaa)
	Paino	154 kg (340 paunaa)



## A.2 Käyttö- ja varastointiympäristö

### A.2.1 Yleiset käyttöolosuhteet

<i>Lämpötila-alue</i>	20 °C (68 °F) – 30 °C (86 °F)
<i>Suhteellisen kosteuden alue</i>	20–80 % ilman kosteuden tiivistymistä

### A.2.2 Varastointiympäristö

#### **Runko-osa**

<i>Lämpötila-alue</i>	–10 °C (14 °F) – 40 °C (104 °F)
<i>Suhteellisen kosteuden alue</i>	10–95 % ilman tiivistynyttä kosteutta
<i>(Säilytä pakkauksessa sisätiloissa.)</i>	

#### **Röntgenilmaisin**

<i>Lämpötila-alue</i>	10 °C (50 °F) – 30 °C (86 °F), ei määraaika
	10 °C (50 °F) – 35 °C (95 °F) enintään 12 tuntia
<i>Lämpötilamuutos enintään</i>	Alle 10 °C (50 °F) tunnissa
<i>Suhteellisen kosteuden alue</i>	10–80 % ilman tiivistynyttä kosteutta
<i>(Säilytä pakkauksessa sisätiloissa.)</i>	

#### **Kuvaustyöasema**

<i>Lämpötila-alue</i>	–10 °C (14 °F) – 40 °C (104 °F)
<i>Suhteellisen kosteuden alue</i>	10–95 % ilman tiivistynyttä kosteutta
<i>(Säilytä pakkauksessa sisätiloissa.)</i>	

## A.3 Säteilysuoja

*Säteilysuoja lyijyä (Pb) vastaava* 0,5 mm lyijyä röntgenenergian ollessa enintään 35 kV

## A.4 Sähköntulo

### A.4.1 Putkirunko

*Verkkojännite* 200/208/220/230/ 240 V AC  $\pm 10$  %  
*Verkkoimpedanssi* Suurinta johdon impedanssia ei saa ylittää 0,20 ohmia  
208/220/230/240 V AC, 0,16 ohmia 200 V AC  
*Verkkotaajuus* 50/60 Hz  $\pm 5$  %  
*Keskimääräinen virta 24 h* < 5 A  
*Johdon huippuvirta* 4 A (65 A enintään  $\leq 5$  sekuntia)

### A.4.2 Kuvaustyöasema

*Verkkojännite* 100/120/200/208/220/230/240 V AC  $\pm 10$  %  
*Verkkotaajuus* 50/60 Hz  $\pm 5$  %  
*Virrankulutus* < 1 000 W  
*Käyttökäso (vakiomallinen kuvaustyöasema)* 10 % ~ 6 minuuttia tunnissa tai 2 minuuttia päällä, 18 minuuttia pois päältä  
*Ylivirtasuojaus* 8A

## A.5 Putkirungon tekniset tiedot

### A.5.1 C-kaarilaite

*Pyörimisalue*

*Perinteinen mammografia:*

$+195^{\circ} +3^{\circ}/-0,5^{\circ} - 0^{\circ} \pm 0,5^{\circ} - -155^{\circ} +0,5^{\circ}/-3^{\circ}$

*Tomosynteesivaihtoehto:*

$+180^{\circ} \pm 0,5^{\circ} - 0^{\circ} \pm 0,5^{\circ} - -140^{\circ} \pm 0,5^{\circ}$

*Absoluuttinen kiertymiskulma*

*tarkkuus arvoon  $\pm 0,5^{\circ}$*

*Pyörimisen kiihtyvyys*

$18^{\circ}/s^2 +18/-9 \%$

*Pyörimisen hidastuvuus*

$18^{\circ}/s^2 +18/-9 \%$

*Kiertoasettelun kulmataajuus*

$18^{\circ}/s \pm 25 \%$



#### **Huomautus**

Kulmataajuus on keskimääräinen nopeus, jolla putken varsi pyörii myötöpäivään välillä  $0^{\circ}$  ja  $90^{\circ}$  tai vastapäivään välillä  $90^{\circ}$  ja  $0^{\circ}$ . Kulmataajuuteen ei sisälly aika, jonka kiihtyminen kestää nollanopeudesta tai hidastuminen nollanopeuteen.

*Lähteen ja kuvan välinen etäisyys (SID)*

$70,0 \text{ cm} \pm 1,0 \text{ cm} (27,6 \text{ tuumaa} \pm 0,4 \text{ tuumaa})$

*(Fokuksen asentopoikkeama on  $\pm 5 \text{ mm}$ )*

*Potilaan tuki (ei-suurennus)*

*Pystyasennon alaraja*

$70,5 \text{ cm} +5,1/-0 \text{ cm} (27,75 \text{ tuumaa} +2,0/-0 \text{ tuumaa})$

*Pystyasennon yläraja*

$141 \text{ cm} +0/-17,8 \text{ cm} (55,5 \text{ tuumaa} +0/-7,0 \text{ tuumaa})$

## A.5.2 Puristus

<i>Manuaalinen puristusvoima</i>	<i>Enintään 300 N (67,4 paunaa)</i>
<i>Moottoroitu puristus</i>	<i>Toiminnot kolmessa toimintatilassa: Esipuristus, koko alue, kaksoispuristus. Käyttäjän valittavissa koko ohjelmistossa.</i>
<i>Esipuristusvoima</i>	<i>67–134 N (15–30 paunaa), moottoroitu</i>
<i>Koko alueen puristusvoima</i>	<i>89–178 N (20–40 paunaa), moottoroitu</i>
<i>Kaksoispuristustila</i>	<i>Tuottaa esipuristusvoiman puristuskytkimen ensimmäisen aktivoiminnin yhteydessä. Jos kytkin aktivoidaan kahden sekunnin kuluessa, voima kasvaa kytkimen jokaisen lisäaktivoiminnin yhteydessä käyttäjän valitsemaan täyteen puristusvoimaan asti.</i>
<i>Puristuksen ohjaimet</i>	<i>Ylös/alas-ohjaimet C-kaarilaitteen molemmilla puolilla ja kaksiasentoinen jalkakytkin (moottoroitu). Käsipyörä puristuslaitteen molemmilla puolilla (manuaalinen).</i>
<i>Puristuksen vapautus</i>	<i>Manuaalista moottoroitua vapautusta ohjataan näppäinvalitsimilla C-kaarilaitteen molemmilta puolilta.</i>
<i>Automaattinen puristuksen vapautus</i>	<i>Käyttäjän valittavissa oleva automaattinen vapautustila nostaa puristuslaitetta altistumisen päättyessä.</i>
<i>Alas-liikkeen muuttuva nopeus</i>	<i>4,2 cm/s ±15 % (1,66 tuumaa/s ±15 %)</i>
<i>Puristusvoimanäyttö</i>	<i>Puristuslaitteen kahdessa LCD-näytössä näkyy puristusvoima alueella 18 –300 N lisäyksen ollessa 1 N (4–67 paunaa lisäyksen ollessa 1 pauna).</i>
<i>Puristusvoimanäytön tarkkuus</i>	<i>±20 N (±4,5 paunaa)</i>
<i>Puristuspaksuusnäyttö</i>	<i>Puristuslaitteen kaksi LCD-näyttöä mittaavat puristuspaksuuden 0,1 cm lisäyksin. Näyttö näkyy potilaan molemmilta puolilta.</i>
<i>Puristuspaksuuden tarkkuus</i>	<i>±0,5 cm (±0,2 tuumaa), kun paksuus 0,5–15 cm (5,9 tuumaa)</i>
<i>Rinnan tomosynteisin puristuspaksuus</i>	<i>Vakiotarkkuuden tomosynteesi Enintään: 24 cm (puristuslaitteen geometria rajoittaa)  Suuren tarkkuuden tomosynteesi Enintään: 15 cm (DICOM-rajoitukset rajoittavat)</i>
<i>Puristuslevyt</i>	<i>Puristuslevyt ovat läpinäkyviä. Puristuslevyt ovat polykarbonaattihartsia tai vastaavaa materiaalia. Puristettuna puristuslevyn poikkeaman samansuuntaiselta tasolta potilasta tukevaan pintaan on oltava pienempi tai yhtä suuri kuin 1,0 cm.</i>

### A.5.3 Röntgenputki

<i>Polttopiste</i>	<i>Suuri (0,3 mm) nimellinen</i>
	<i>Pieni (0,1 mm) nimellinen</i>
<i>Putken jännite</i>	<i>20–49 kV</i>
<i>Anodimateriaali</i>	<i>volframi</i>
<i>Röntgenikkuna</i>	<i>beryllium 0,63 mm</i>
<i>Putkivuodon testiolosuhteet</i>	<i>49 kVp, 2,0 mA</i>

### A.5.4 Röntgensädesuihkun suodatus ja tulostus

<i>Suodatus</i>	<i>Viisipaikkainen suodatinpyörä:</i>
	<i>Paikka 1: rodium, 0,050 mm ±10 %</i>
	<i>Paikka 2: alumiini, 0,70 mm (nimellinen)</i> <i>(tomosynteesivaihtoehto)</i>
	<i>Paikka 3: hopea, 0,050 mm ±10 %</i>
	<i>Paikka 4: kupari, 0,3 mm</i>
	<i>Paikka 5: lyijy (toimitettu huoltoa varten)</i>

#### **kV/mA-alue**

*Taulukko 25: Suurin mA-asetus kV-toimintona*

<b>kV</b>	<b>LFS mA</b>	<b>SFS mA</b>
20	100	30
21	110	30
22	110	30
23	120	30
24	130	30
25	130	40
26	140	40
27	150	40
28	160	40
29	160	40
30	170	50
31	180	50

Taulukko 25: Suurin mA-asetus kV-toimintona

kV	LFS mA	SFS mA
32	190	50
33	200	50
34	200	50
35	200	50
36	190	50
37	180	50
38	180	50
39	180	50
40	170	
41	170	
42	160	
43	160	
44	150	
45	150	
46	150	
47	140	
48	140	
49	140	

*mAs-vaiheet (taulukko 1, oletus)*

4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 25, 30, 32,5, 35, 37,5,  
40, 42,5, 45, 47,5, 50, 52,5, 55, 57,5, 60, 62,5, 65, 67,5, 70, 75,  
80, 85, 90, 95, 100, 120, 140, 160, 180, 200, 220, 240, 260,  
280, 300, 320, 340, 360, 380, 400, 420, 440, 460, 480, 500

## Hiilikuidun vaimennus

*Kuvareseptori*

< 0,3 mm Al

*Suurennusalusta*

< 0,3 mm Al

### A.5.5 Röntgenin kollimointi

<i>Kollimointikentät</i>	<i>7,0 cm x 8,5 cm</i>
	<i>10 cm x 10 cm</i>
	<i>15 cm x 15 cm</i>
	<i>18 cm x 24 cm</i>
	<i>18 cm x 29 cm (tomosynteesivaihtoehto)</i>
	<i>24 cm x 29 cm</i>

### A.5.6 Valokentän indikaatio

<i>Valokenttä röntgenin kongruenssiin</i>	<i>SID:n 2 %:n sisällä</i>
---	----------------------------

### A.5.7 Röntgengeneraattori

<i>Tyyppi</i>	<i>Vakiopotentialin korkean taajuuden invertteri</i>
<i>Määrittäysarvot</i>	<i>7,0 kW, enintään (iso-W), 200 mA kun 35 kV</i>
<i>Sähköteho kapasiteetti</i>	<i>9,0 kW enintään</i>
<i>kV-alue</i>	<i>20–49 kV, lisäys 1 kV</i>
<i>kV-tarkkuus</i>	<i>±2 %, yli alueen 20–49 kVp</i>
<i>mAs-alue</i>	<i>3,0–500 mAs manuaalisessa tilassa mAs (8 mAs vähintään AEC-tilassa)</i>
<i>mAs-tarkkuus</i>	<i>±(10 % +0,2 mAs)</i>
<i>mA-alue</i>	<i>10–200 mA, suuri polttopiste</i>
	<i>10–50 mA, pieni polttopiste</i>

## A.6 Kuvantamisjärjestelmän tekniset tiedot

### A.6.1 Kuvareseptori

<i>Nesteen pääsy</i>	<i>Vuotanutta nestettä ei saa päästä kuvareseptoriin.</i>
<i>Poikkeama</i>	<i>Ei ylitä 1,0 mm suurimmassa puristuksessa.</i>
<i>Aktiivinen kuoantamisalue</i>	<i>Ei alle 23,3 cm kun 28,5 cm (9,2 tuumaa x 11,2 tuumaa)</i>
<i>DQE, perinteinen mammografia</i>	<i>Ei alle 50 % 0,2 lp/mm:ssä</i> <i>Ei alle 15 % Nyquist-rajalla</i>
<i>DQE (tomosynteesivaihtoehto)</i>	<i>Ei alle 30 % 0,2 lp/mm:ssä</i> <i>Ei alle 15 % Nyquist-rajalla</i>
<i>Dynaaminen alue ja lineaarisuus</i>	<i>Detektorin alijärjestelmän reaktio on lineaarinen lineaarisuuden ollessa 0,999 yli dynaamisen rajan 400:1 röntgenaltistuksessa.</i>
<i>Yhtenäisyys</i>	<i>Detektorin alijärjestelmä voi korjata gain-arvon pikselistä pikseliin -vaihteluja.</i> <i>Perinteisen mammografian toimenpiteissä detektorin tasakenttäkuvoreaktion yhtenäisyys ei ole suurempi kuin 2 % gain-kalibroimmin jälkeen on käytössä altistusalueella 0,5–200 mR.</i>



## Liite B Järjestelmäviestit ja hälytysviestit

### B.1 Toipuminen virheestä ja vianetsintä

Useimmat vika- ja hälytysviestit tyhjennetään ilman, että siitä on vaikutusta työnkulkuun. Seuraa näytön ohjeita tai korjaa tilanne ja tyhjennä sitten tila tehtäväriviltä. Joissakin tilanteissa järjestelmä on käynnistettävä uudelleen tai tarvitaan lisätoimenpiteitä (esimerkiksi yhteydenotto tekniseen tukeen). Liitteessä kuvataan viestiluokat ja tarvittavat toimenpiteet järjestelmän palauttamiseksi normaaliin toimintaan. Jos häiriöt jatkuvat, ota yhteyttä Hologicin tekniseen tukeen.

### B.2 Viestityypit

#### B.2.1 Vikatasot

Jokaisessa viestissä on määritetty joukko seuraavia ominaisuuksia:

- Keskeyttää käynnissä olevan altistuksen (kyllä/ei)
- Estää altistuksen alkamisen (kyllä/ei)
- Näyttää viestin käyttäjälle kuvaustyöasemassa (kyllä/ei)
- Käyttäjä voi palauttaa alkutilaan (kyllä/ei)
- Järjestelmä voi palauttaa alkutilaan automaattisesti (kyllä/ei)

#### Näytetyt viestit

Kaikki näytetyt viestit näkyvät käyttäjän valitsemalla kielellä.

Viesti, jolla keskeytetään altistus tai estetään altistuksen alkaminen, aiheuttaa aina toisen viestin koskien toimenpiteitä, joihin käyttäjän on ryhdyttävä jatkaakseen.

#### Viestin lisätiedot

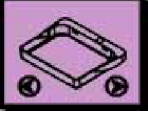
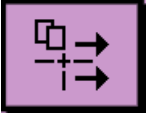





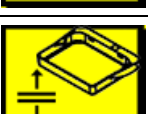


Viestin tekniset tiedot löytyvät lokitiedostosta.

Osa viesteistä näkyy aina kriittisenä vikana (järjestelmä on käynnistettävä uudelleen). Nämä viestit johtuvat tilanteesta, jossa estetään altistus ja jota käyttäjä tai järjestelmä ei voi palauttaa alkutilaan.










## B.2.2 Järjestelmäviestit

Kun seuraavat järjestelmäviestit näytetään, suorita Käyttäjän toimenpide -sarakkeessa esitetty toimenpide. Viesti poistetaan ja seuraava altistus voidaan suorittaa.

Taulukko 26: Järjestelmäviestit

Kuvake	Viesti	Käyttäjän toimenpide
	Paddle is moving (Puristuslevy liikkuu)	Toimenpiteitä ei tarvita.
	Ilmoitus lähetetään	Toimenpiteitä ei tarvita.
	Suurennustelineen virheellinen käyttö	Olet valinnut tomografianäkymän asennetulle suurennustelineelle. Valitse muu kuin tomografianäkymä. (tomosynteesivaihtoehto)
	Kasvosuojaa ei ole varmistettu	Ojenna kasvosuoja kokonaisuudessaan tai vedä se kokonaisuudessaan sisään. (tomosynteesivaihtoehto)
	Puristuslevyn virheellinen käyttö	Poista suurennusteline tai asenna suurentava puristuslevy.
	Puristuslevyn asento ei vastaa valittua näkymää	Siirrä puristuslevy oikeaan paikkaan valitussa näkymässä.
	Puristus on alle 4,5 cm kalibroinnin aikana	Siirrä puristuslevy korkeammalle kuin 4,5 cm kalibrointiprosessin viimeistelemiseksi.
	FAST-puristus on käytössä	Ota FAST-puristus pois käytöstä ja asenna puristuslevy, joka on tarkoitettu tätä tilaa varten.
	Käyttölupa puuttuu	Käyttölupa on välttämätön tämän ominaisuuden tai toiminnon käyttämiseksi. (Tämä viesti on tarkoitettu vain sinun tiedoksesi. Käyttäjän toimenpiteitä ei tarvita.)
	Virheellinen ilmaisimen kalibrointi	Asenna suurennusteline suuren polttopisteen kalibrointia varten. Poista suurennusteline suuren polttopisteen kalibrointia varten.

Taulukko 26: Järjestelmäviestit

Kuvake	Viesti	Käyttäjän toimenpide
	Virheellinen geometrian kalibrointi	Toista geometrian kalibrointi ennen kuin yrität altistusta. (tomosynteesivaihtoehto)
	Määrittystiedosto puuttuu	Koskee huoltohenkilökuntaa.
	Odottaa detektoria	Toimenpiteitä ei tarvita.
	Järjestelmä on testitilassa	Koskee huoltohenkilökuntaa.
	Putki on sijoitettava manuaalisesti (siirrä 0 asteeseen)	Pyöritä C-kaarilaite 0 asteeseen.
	Putki on sijoitettava manuaalisesti (siirrä -15 asteeseen)	Pyöritä C-kaarilaite -15 asteeseen.
	Putki on sijoitettava manuaalisesti (siirrä 15 asteeseen)	Pyöritä C-kaarilaite +15 asteeseen.
	Hätäkatkaisinta on käytetty.	Käännä hätäkatkaisinta neljänneskierros katkaisimen palauttamiseksi alkutilaan.
	Puristus on liian vähäinen tomorrekonstruktioille.	Siirrä puristuslevy korkeammalle kuin 0,5 cm tomografia-altistusten ottamiseksi.

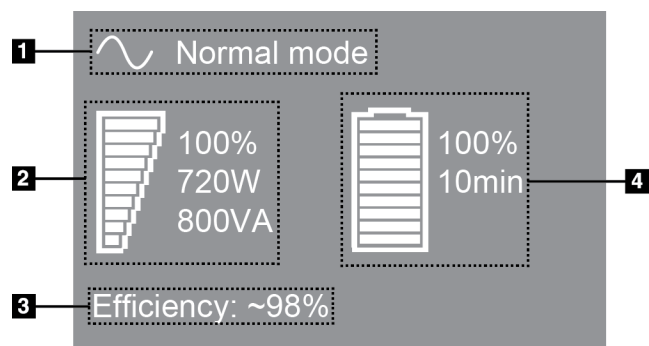
### B.3 UPS-viestit



#### Huomautus

UPS-käyttöopas toimitetaan järjestelmän mukana. Katso *UPS User Guide* (*UPS-käyttöohjeesta*) kaikki ohjeet.

UPS:n LCD-näytössä näkyy virtatila.



#### Kuvateksti

1. UPS-tila
2. UPS-kuormitus
3. UPS-tehokkuus
4. UPS-varaustaso

Kuva 115: UPS:n LCD-näyttö

Jos UPS-varaus tyhjenee, Mode (Tila) -kuvake muuttuu kuvassa esitetyllä tavalla. Ota yhteyttä huoltoedustajaan akun vaihtamista varten.



## Liite C Mobiilijärjestelmän käyttö

Liitteessä kuvataan mobiiliympäristöön asennettu järjestelmä.

### C.1 Turvallisuusehdot ja muut varotoimet

Sallittu, vakaa ja puhdas VAC-virtalähde vaaditaan, jotta varmistetaan, että järjestelmä täyttää kaikki toimintavaatimukset. Mahdollisuuksien mukaan järjestelmään asianmukaisesti syötetyllä sähkövirralla saavutetaan paras suorituskyky. Jos käytössä on siirrettävä virtageneraattori, on syöttövirran arvot säilytettävä kaikissa kuormitusolosuhteissa.

**Varoitus:**

Säteily suojava ei ole hyväksytty mobiilikäyttöön eikä se sisälly toimitukseen. Kuljetusvälineen valmistajan on huolehdittava riittävästä suojauksesta.

**Huomio:**

Jos ulkoista virtalähdettä ei ole käytettävissä, on sallittua käyttää suorituskyvyltään vastaavaa mobiilivirtalähdettä. (Katso [Liikutettavaa käyttöä koskevat erittelyt](#) sivulla 190.) Asianmukainen järjestelmän toiminta ja suorituskyky voidaan varmistaa vain, jos jatkuvaa tosi-arvon sinimuotoista vaihtovirtaa syötetään järjestelmän virransyöttömääritysten ja kuormitusominaisuuksien mukaan. Ajoittain virtalähteen on tuotettava 65 Amps 208 VAC vähintään viiden sekunnin ajan ja enintään 4 Amps enintään jatkuvasti muulla tavoin. Kuormitusta on tuettava kerran 30 sekunnin ajan. Ulkoisen tai siirrettävän virtalähteen sähkökatkoksen yhteydessä UPS-laitteen on voitava tuottaa edellä kuvattua käyttövirtaa vähintään neljän minuutin ajan. Kuvaustyöasemaan ja runko-osaan on syötettävä virtaa erillisistä virtapiireistä. Keskeytyksettömän virransyötön käytön yhteydessä suositellaan käytettäväksi aktiivista johdon hallintalaitetta jokaisessa virtapiirissä. Vastaavasti kaikkien apusiirtolaitteiden virta tulisi välittää muiden piirien kautta. Sähköasennukset on tarkistettava ja niiden on vastattava järjestelmän virransyöttömäärityksiä ja IEC 60601-1-standardin turvallisuusvaatimuksia. Tarkastus on suoritettava ensimmäisen asennuksen jälkeen ja aina, kun laite siirretään toiseen paikkaan.

**Huomio:**

Ajoneuvon sisällä on säilytettävä sama lämpötila ja kosteus koko ajan. Ympäristöolosuhteet eivät saa ylittää annettuja arvoja, kun yksikkö ei ole käytössä.

**Huomio:**

Jännite saa muuttua enintään  $\pm 10\%$ , kun röntgenyksikkö tai muu laite (esimerkiksi lämmitys tai ilmastointi) on käynnissä.



## Huomio

### Kuvan artefaktien välttäminen:

- Siirrettävä vaunu on sijoitettava huolellisesti siten, että se ei ole suurvirtalähteiden läheisyydessä (kuten suurjännitejohdot ja ulkona sijaitsevat muuntimet).
  - Varmista, että kaikki siirrettävät virtageneraattorit, keskeytyksettömän virransyötön järjestelmät (UPS) ja jänniteenvakaajat ovat vähintään kolmen metrin (10 jalan) päässä kuvailmaisinkuljetuksen lähimpänä sijaitsevasta kohdasta.
  - Rinta-alustan tai puristuslevyjen vauriot voivat aiheuttaa kuvaan artefakteja.
- 

## C.2 Liikutettavaa käyttöä koskevat erittelyt

Seuraavat järjestelmäerittelyt on tarkoitettu vain mobiilikäyttöön. Katso kaikki muut erittelyt kohdasta [Erittelyt](#) sivulla 171.

### C.2.1 Shokki- ja värinäraja-arvot

*Tärinäraja-arvot*

*Enintään 0,30 G (2–200 Hz), mitattu kohdasta, jossa järjestelmä asennetaan vaunuun.*

*Shokkiraja-arvo*

*Enintään 1,0 G (1/2 sinipulssi), mitattu kohdasta, jossa järjestelmä asennetaan vaunuun. On suositeltavaa, että vaunussa on ilmajousitus.*

### C.2.2 Vaunuympäristö

#### Käyttöympäristö

*Lämpötila-alue*

*20 °C (68 °F) – 30 °C (86 °F)*

*Suhteellisen kosteuden alue*

*20–80 % ilman kosteuden tiivistymistä*

#### Ei-käyttö-/siirtoympäristö

*Lämpötila-alue*

*10 °C (50 °F) – 35 °C (95 °F) enintään 12 h*

*10 °C (50 °F) – 30 °C (86 °F) rajoituksetta*

*Lämpötilamuutos enintään*

*< 10 °C/hr.*

*Suhteellisen kosteuden alue*

*10–80 % ilman tiivistynyttä kosteutta*

## C.3 Sähköntulo

### C.3.1 Runko-osa

<i>Verkkojännite</i>	<i>200/209/220/230/240 V AC ±10 %</i>
<i>Verkkoimpedanssi</i>	<i>Suurinta johdon impedanssia ei saa ylittää</i>
	<i>0,20 ohmia 208/220/230/240 V AC</i>
	<i>0,16 ohmia 200 V AC</i>
<i>Verkkotaajuus</i>	<i>50/60 Hz ±5 %</i>
<i>Keskimääräinen virta 24 h</i>	<i>&lt; 5 A</i>
<i>Johdon huippuvirta</i>	<i>4 A (65 A enintään 3 sekuntia)</i>

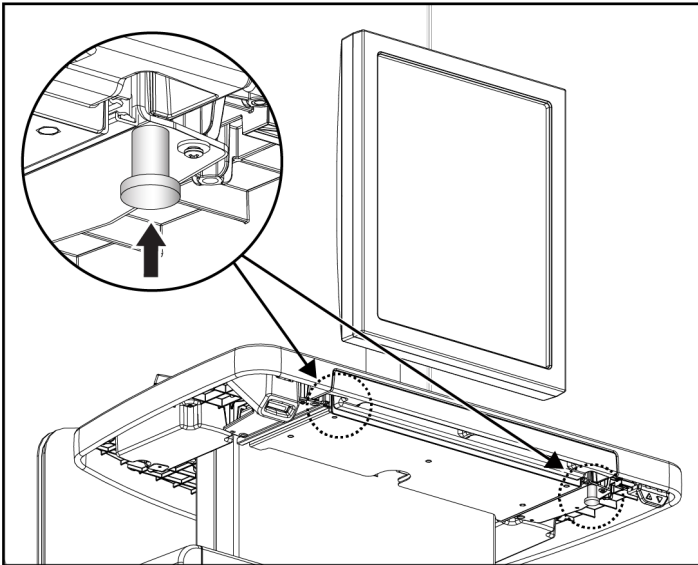
### C.3.2 Kuvaustyöasema

<i>Verkkojännite</i>	<i>100/120/200/208/220/230/240 V AC ±10 %</i>
<i>Verkkotaajuus</i>	<i>50/60 Hz ±5 %</i>
<i>Virrankulutus</i>	<i>&lt; 1 000 W</i>

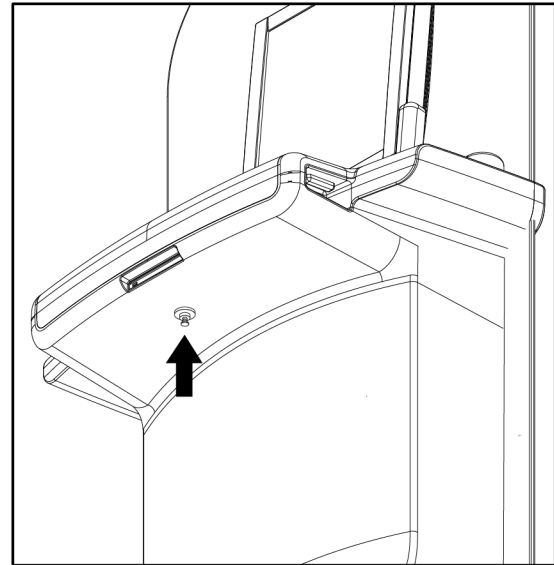
## C.4 Järjestelmän valmistelu kuljetusta varten

Suorita seuraavat vaiheet ennen kuljetusta:

1. Pyöritä C-kaarilaite 0 asteeseen (CC-asento).
2. Laske C-kaarilaite sen alimpaan asentoon.
3. Käännä järjestelmä pois päältä käyttöliittymän kautta.
4. Aseta hiiri näppäimistölevylle.
5. Lukitse näppäimistölevy (katso seuraavat kuvat):
  - a. Sulje levy.
  - b. Etsi lukitusnappi levyn alapuolelta.

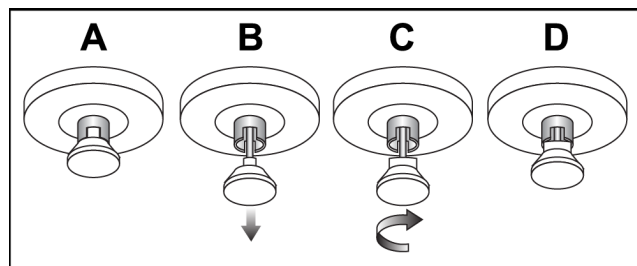


Kuva 116: Näppäimistölevyn lukitusnappi, oikea tai vasen puoli (yleismallinen kuvaustyöasema)



Kuva 117: Näppäimistölevyn lukitusnappi (erikoistyöasema)

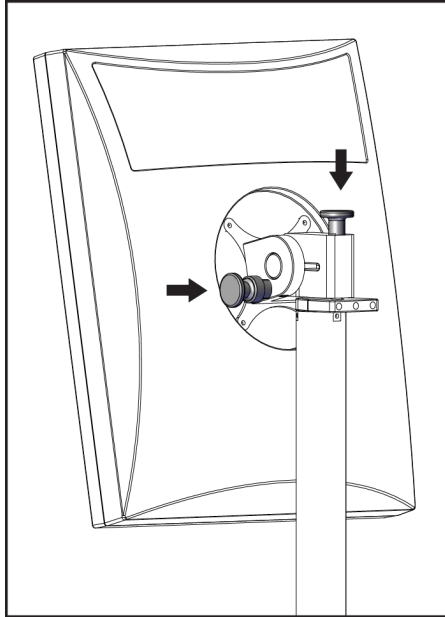
- c. Käännä lukitusnappia 90°, kunnes nappi osuu lukkoon. Asento A seuraavassa kuvassa osoittaa lukitun asennon.



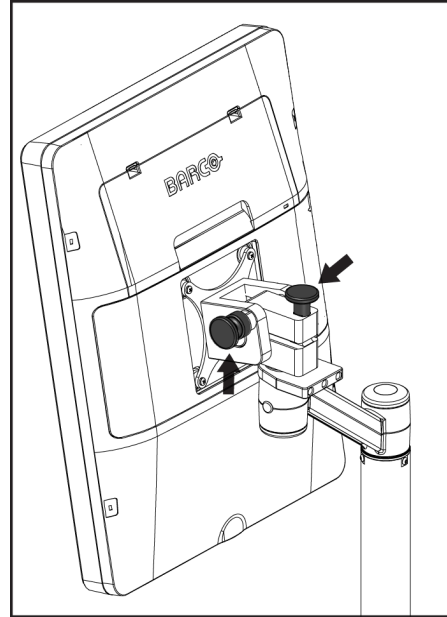
Kuva 118: Levyn lukon vapautus lukitusta (A) asenmosta lukittuun (D) asentoon



6. Jos käytetään siirrettävää yleismallista kuvaustyöasemaa, lukitse kääntyvä monitori nappien avulla (katso seuraavat kuvat).



*Kuva 119: Kääntyvän monitorin lukitusnapit siirrettävässä yleismallisessa kuvaustyöasemassa (sarja I)*

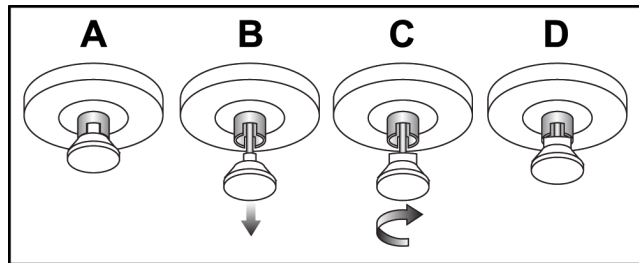


*Kuva 120: Kääntyvän monitorin lukitusnapit siirrettävässä yleismallisessa kuvaustyöasemassa (sarja II)*

7. Laske työskentelytaso alimpaan korkeuteen.
8. Poista kaikki järjestelmän varusteet.
9. Aseta kaikki varusteet turvalliseen säilytyspaikkaan.

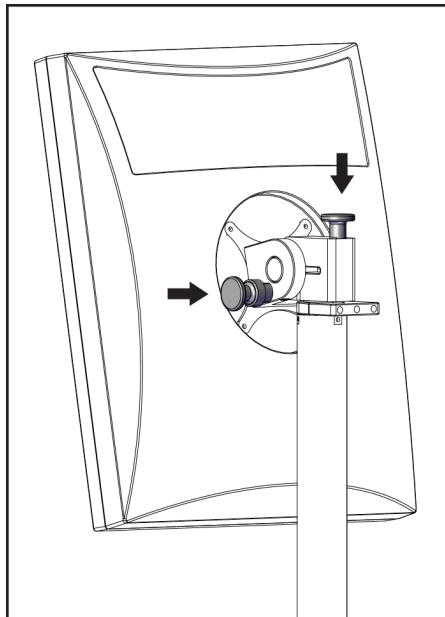
## C.5 Järjestelmän valmistelu käyttöä varten

1. Avaa näppäimistölevyn lukitus:
  - a. Hae lukkonappi alustan alta.
  - b. Vedä nappi alas.
  - c. Käännä nappia 90°. Tämä asento pitää lukon auki. Asento D (seuraavassa kuvassa) osoittaa lukitsemattoman asennon.

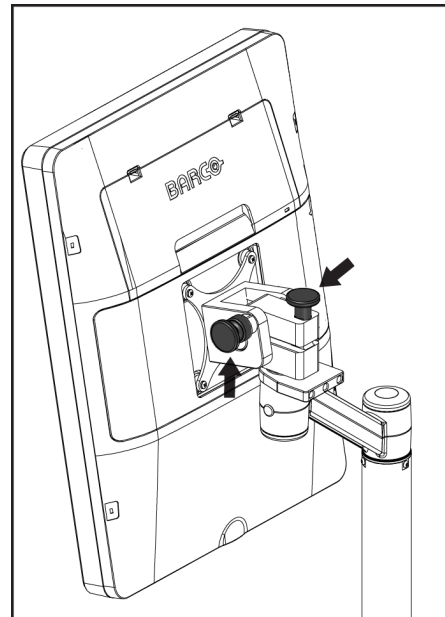


Kuva 121: Alustan lukon vapautus lukitusta (A) lukitsemattomaan (D)

2. Vedä levy tarvittaessa ulos.
3. Jos käytetään siirrettävää yleismallista kuvaustyöasemaa, avaa kääntyvän monitorin lukitus (katso seuraavia kuvia).



Kuva 122: Kääntyvän monitorin lukkonupit liikutettavassa universaalissa kuvauksen työasemassa (sarja I)



Kuva 123: Kääntyvän monitorin lukkonupit liikutettavassa universaalissa kuvauksen työasemassa (sarja II)

## C.6 Järjestelmän testaus kuljetuksen jälkeen

### C.6.1 Mobiilijärjestelmän ohjaimet ja toimintatestit

Testaa mobiilijärjestelmän mekaaninen koskemattomuus testaamalla ohjaimet ja toiminta. Katso [Toimintatestien suorittaminen](#) sivulla 46.

- Puristus ylös/alas
- Puristuksen vapautus
- C-kaarilaitteen pyörimisliike
- C-kaarilaite ylös/alas
- Kollimaattorin ohitus
- Valokenttälamppu
- Puristuslevyn vaihtojärjestelmä
- Hätäkatkaisimet

Suorita ohjainten ja toimintojen testit aina, kun mobiilijärjestelmä sijoitetaan uuteen paikkaan.

### C.6.2 Mobiilijärjestelmien laadunvalvonta

Mobiilijärjestelmän suorituskyvyn yhtenäisyyden tarkistamiseksi on suoritettava seuraavat laadunvalvontatestit:

- Artefaktin arviointi
- SNR/CNR-mitat
- Kuvan fantomin arviointi
- Puristuspaksuus

Suorita laadunvalvontatestit aina, kun mobiilijärjestelmä sijoitetaan uuteen paikkaan.



## Liite D Annostiedot

### D.1 EUREF-annostaulukot



#### Huomautus

Nämä tiedot koskevat vain Euroopan unionia.

Seuraavat arvot ovat oletusarvoisia annostaulukoita varten.

Seuraavissa taulukoissa on esitetty tyypillisiä annosarvoja, kun järjestelmää käytetään 2D- ja BT-kuvantamistiloissa. Kaikkien annosarvojen toleranssi on  $\pm 30\%$ . Taulukot noudattavat toimintatapoja, jotka on esitetty julkaisussa *European guidelines for quality assurance in breast cancer screening and diagnosis, Fourth edition*: kohta **2a.2.5.1 Dosimetry** ja liite **Appendix 5: Procedure for determination of average glandular dose**.

Taulukko 27: 2D-annos (EUREF)

Fantomi	cm	kV	Anodi	Suodatin	EUREF-annos (mGy)
2,0 cm PMMA	2,1	25	W	0,05 mm Rh	0,55
3,0 cm PMMA	3,2	26	W	0,05 mm Rh	0,75
4,0 cm PMMA	4,5	28	W	0,05 mm Rh	1,05
4,5 cm PMMA	5,3	29	W	0,05 mm Rh	1,42
5,0 cm PMMA	6	31	W	0,05 mm Rh	2
6,0 cm PMMA	7,5	31	W	0,05 mm Ag	2,7
7,0 cm PMMA	9	34	W	0,05 mm Ag	3,1

Taulukko 28: BT-annos (EUREF)

Fantomi	cm	kV	Anodi	Suodatin	EUREF-annos (mGy)
2,0 cm PMMA	2,1	26	W	0,7 mm Al	1
3,0 cm PMMA	3,2	28	W	0,7 mm Al	1,15
4,0 cm PMMA	4,5	30	W	0,7 mm Al	1,5
4,5 cm PMMA	5,3	31	W	0,7 mm Al	2,00
5,0 cm PMMA	6	33	W	0,7 mm Al	2,5
6,0 cm PMMA	7,5	36	W	0,7 mm Al	3,9
7,0 cm PMMA	9	42	W	0,7 mm Al	5,15

Taulukko 29: CEDM-annos (EUREF)

Fantomi	cm	kV	Anodi	Suodatin	EUREF-annos (mGy)
2,0 cm PMMA	2,1	26/45	W	0,05/0,3 mm Rh/Cu	0,83
3,0 cm PMMA	3,2	26/45	W	0,05/0,3 mm Rh/Cu	1,1
4,0 cm PMMA	4,5	28/45	W	0,05/0,3 mm Rh/Cu	1,6
4,5 cm PMMA	5,3	29/49	W	0,05/0,3 mm Rh/Cu	2,1
5,0 cm PMMA	6	31/49	W	0,05/0,3 mm Rh/Cu	3,0
6,0 cm PMMA	7,5	32/49	W	0,05/0,3 mm Ag/Cu	4,1
7,0 cm PMMA	9	33/49	W	0,05/0,3 mm Ag/Cu	4,7

## D.2 EUREF CNR -taulukko



### Huomautus

Nämä tiedot koskevat vain Euroopan unionia.

Seuraavat arvot ovat oletusarvoisia annostaulukoita varten.

Seuraavassa taulukossa on esitetty tyypillisiä CNR-arvoja, kun järjestelmässä on käytössä Hologic Clarity HD® tai 15 projektion standardiresoluution BT-kuvantamistila. Kaikkien CNR-arvojen toleranssi on  $\pm 25\%$ . Taulukon tiedot ovat peräisin seuraavasta menettelystä julkaisussa *European Protocol for the Quality Control of the Physical and Technical Aspects of Digital Breast Tomosynthesis Systems*: kohta **2.4 AEC Performance**.

Fantomi	Hologic Clarity HD	Vakiokuvapistetarkkuus
2,0 cm PMMA	3,2	6,0
3,0 cm PMMA	2,5	4,7
4,0 cm PMMA	2,1	4,0
4,5 cm PMMA	2,1	4,0
5,0 cm PMMA	2,0	3,7
6,0 cm PMMA	1,9	3,5
7,0 cm PMMA	1,6	2,9

## Liite E Luettelo lisensseistä ja lisäominaisuuksista

Järjestelmä on yhteensopiva seuraavien lisenssien ja lisäominaisuuksien kanssa:

*Taulukko 30: Lisenssit ja lisäominaisuudet*

	<b>Kuvaus</b>
1	Hologic Clarity HD -kuvantamistekniikka
2	C-View-ohjelmisto
3	Intelligent 2D -kuvantamistekniikka
4	I-View-ohjelmisto
5	3DQuorum-kuvantamistekniikka
6	Genius AI Detection -ohjelmisto
7	Tietokoneavusteinen ImageChecker-tunnistus
8	Rinnan tihentymien volumetrinen Quantra-arviointiohjelmisto
9	SmartCurve-rintavakautusjärjestelmä
10	Advanced Workflow Manager
11	Rinnan Affirm-biopsiaohjausjärjestelmä
12	Rutiiniseulonnan puristuslevyt
13	Kosketus- ja kohdepuristuslevyt
14	Suurentavat puristuslevyt
15	Paikantavat puristuslevyt
16	Ultraäänipuristuslevy
17	Potilaan kasv suojat
18	Suurennusteline
19	Paikantava hiusristikkolaite
20	Suurentava hiusristikkolaite
21	Kuvaustyöasemat
22	MammoPad®-rintatyyny





## Termisanasto

### ACR

American College of Radiology (amerikkalainen radiologian oppilaitos)

### AEC

Automaattinen altistumisen ohjaus (Automatic Exposure Control)

### BT

Rintojen tomosynteesi (Breast Tomosynthesis). Kuvantamisenettely, joka antaa tietoja rinnoista kolmiulotteisesti

### CEDM

Contrast Enhanced Digital Mammography -sovellus

### C-View-ohjelmisto

Käyttöluvullinen Hologic-toiminto, jossa digitaalinen mammografiakuva (DM) luodaan rintojen tomosynteesikuvauksen (BT) aikana kerätyistä tiedoista.

### DBT

Digitaalinen rinnan tomosynteesi

### DICOM

Lääkinnällisten kuvien tiedonsiirtostandardi, Digital Imaging and Communications in Medicine

### DM

Digitaalinen mammografia (2D)

### EMC

Sähkömagneettinen yhteensopivuus

### FAST-puristuslevy

Täysautomaattinen itsesäätävä kääntyvä puristuslevy

### FDA

Yhdysvaltain elintarvike- ja lääkevirasto (Food and Drug Administration)

### Hila

Digitaalisen kuvareseptorin sisällä oleva osa, joka vähentää sirontasäteilyä altistuksen aikana

### Ilmoitus

Diagnostisten tarkistustyöasemine, tekniikan asiantuntijoiden työasemien ja kuvaustyöasemien välillä lähetettäviä kuvakohtaisia kommentteja

### Intelligent 2D -kuvantamistekniikka

Käyttöluvullinen Hologic-ominaisuus, jossa teräväpiirtoinen digitaalinen mammografiakuva (DM) luodaan rintojen korkean erotuskyvyn tomosynteesikuvauksen (BT) aikana kerätyistä tiedoista

### I-View-ohjelmisto

Digitaalisen parannetun kontrastin 2D-mammografian käyttöluvullinen ominaisuus

### Kollimaattori

Röntgenputkessa oleva laite, jolla ohjataan röntgensädesuihkun altistusalueita.

### Kuvareseptori

Röntgenilmäsimen, röntgensäteen sirontaa vähentävän hilan ja hiilikuitukannen kokoonpano

### Merkinnät

Kuvan graafiset merkinnät tai tekstimerkinnät, jotka osoittavat kohdealueen.

### Mielenkiintoinen alue

Mielenkiintoinen alue

### MPPS

Kuvantamistapahtuman tietojen lähetyksen (Modality Performed Procedure Step)

### MQSA

Mammography Quality Standards Act, yhdysvaltalainen hoidon laatua mammografiassa säätelevä asiakirja

### Odottava

Toiminto, jolla tehdään merkintä kuvaan, jos tekniikka ei ole varma kuvalaadusta (odottavassa)

tilassa olevat kuvat on hyväksyttävä tai hylättävä ennen toimenpiteen sulkemista)

## **PACS**

(Picture Archiving and Communications System), tietokone- ja verkkojärjestelmä, joka lähettää ja arkistoi digitaalisia lääketieteellisiä kuvia.

## **Perinteinen mammografia**

Yksittäinen näkymien röntgenkuvien projektiio seulonta- ja diagnostisiin tarkoituksiin

## **Projektiokuva**

Yksi rinnan tomosynteesiryhmän kuvista, joka on otettu eri projektiokulmista ja käytetty lopullisen rekonstruoidun kuvan tuottamiseen

## **Reklamaatio**

Potilaan kuvien ja siihen liittyvien tietojen automaattinen poistaminen uusien potilaasta otettujen kuvien tallentamisen sallimiseksi

## **RF**

Radiotaajuus

## **SID**

Lähteen etäisyys kuvaan

## **Tomosynteesi**

Kuvantamistoimenpide, jossa yhdistetään rinnasta eri kulmista otettuja kuvia. Tomosynteesikuvat voidaan rekonstruoida siten, että niissä näytetään rinnasta fokusoivia tasoja (lohkoja).

## **UDI**

Yhdysvaltain elintarvike- ja lääkeviraston yksilöllisen laitetunnistuksen ohjelma (Unique Device Identification). Katso lisätietoja yksilöllisestä laitetunnistuksesta osoitteesta <http://www.fda.gov/MedicalDevices/DeviceRegulationandGuidance/UniqueDeviceIdentification/UDIBasics/default.htm>.

## **UPS**

Keskeytymätön tehonsyöttö

## **USB**

USB-liitäntä (Universal Serial Bus)

## Hakemisto

### 2

2D-kontrasti

2D Contrast -asetukset • 113

### A

altista

parametrit • 94

tekniikat, asettaminen • 94

annostiedot • 197

EUREF-annostaulukot • 197

arkisto • 88

asenna

paikantava hiusristilaite • 130

perinteinen kasvosuoja • 121

puristuslevyt • 126

sisäänvedettävä kasvosuoja • 118

Suurennusteline • 129

suurentava hiusristilaite • 132

Automaattinen altistumisen ohjaus (Automatic

Exposure Control)

anturiasento • 35

painikkeet • 35

automaattinen pyörimisliike • 53

automaattinen ripustelu, automaattinen paritus •  
153

avaa potilaan toimenpide • 65

### C

C-kaari

automaattinen pyörimisliike • 53

näytöt • 35

ohjaimet ja ilmaisimet • 34, 36

pyöriminen ja liike • 48

urat varusteita varten • 117

### E

edellytykset järjestelmän käytölle • 12

Erikoismallinen kuvaustyöasema • 38

erittelyt • 171

sähköinen • 178

esikatsele kuvanäyttöä • 40

### F

FAST-puristuslaite • 127

### G

generaattori-välilehti, aseta tekniikat • 94

### H

hallitse

tulostusryhmät • 85

Hologicin tekninen tuki • 141

huolto

yleinen • 141

hylkää kuvia • 95

hyväksy hylättyjä kuvia • 97

hyväksy kuvia • 95, 97, 159

hälytykset • 185

Hätäkatkaisin • 29, 34, 38

toimintatesti • 46

### I

ikkunataso • 105

ilmaisimet • 33

Ilmoitukset-välilehti • 107

Implantti on -painike • 75

Intelligent 2D • 7

### J

jalkakytkimet, kuvaustyöasema • 36

järjestelmä

järjestelmänvalvonta • 147

kuvaus • 21

ominaisuudet • 3

teho-ohjaimet • 33

viestit • 186

### K

kasvosuoja • 118

katkaisin

Runko-osa • 33

keskeytyksetön virransyöttö • 188

Kirjautu ulos • 73

kliiniset toimenpiteet • 135

kohdepuristuslevyt • 124

kollimaattori  
ohitus • 56  
ohjelmoitu puristuslevyn asentoon • 46  
kommentit-välilehti • 107  
kontrastiasetukset • 113  
Kosketusnäyttö • 40  
kosketuspuristuslevyt • 124  
koulutusvaatimukset • 12  
kuvasarja-välilehti • 107  
kuvat  
hylkää • 95  
hyväksy • 95, 97  
kuvaustila • 94  
tarkistustyökalut • 84, 105  
tulostusvaihtoehdot • 108  
varastoi • 95  
Kuvauksen työasema  
huolto • 142  
kosketusnäyttö • 38, 40  
ohjaimet • 38  
ohjaimet ja näytöt • 38, 39  
tietoja (kuvaustyöasema) -näyttö • 150  
kuvaustilat • 94  
kyberturvallisuutta koskeva lauseke • 14  
kyselyn työluettelo • 72  
käynnistä järjestelmä • 41  
valmistelu • 41  
käyttäjäprofiilit • 12  
käyttöliittymä • 59

## L

laadunvalvontatehtävät, suorita • 59  
laadunvalvontavaatimukset • 13  
laserfilmitulostin, eristysvaatimukset • 24  
lauseke, kyberturvallisuus • 14  
Liite E Lisäominaisuudet • 199  
lisää  
näytä • 81  
toimenpide • 79  
uusi potilas • 66  
lähetä kuvia tulostuksiin • 108

## M

mielenkiintoinen alue -välilehti • 107  
mobiilijärjestelmä

erittelyt • 190  
testaa kuljetuksen jälkeen • 195  
turvallisuus • 189  
valmistele kuljetusta varten • 192  
valmistele käyttöä varten • 194  
mukauta tulostus • 87  
muokkaa  
potilastiedot • 66

## N

neulan paikallistaminen • 139  
näppäimistö • 38, 40  
näyttö  
esikatselukuva • 40  
ikkunataso • 105  
Kuvaustyöasema • 38  
paksuus • 35  
puhdistus • 142  
puristusvoima • 35  
näytöt  
kysely • 72

## O

odottava kuva, hyväksy tai hylkää • 97  
ohjaimet  
C-kaarilaite • 36  
ilmaisimet • 33  
jalkakytkimet, kuvaustyöasema • 36  
järjestelmä • 33  
kollimaattorin ohitus • 46, 56  
Kuvaustyöasema • 38, 39  
käsiopäivät • 35  
manuaalinen puristuksen vapautus • 46, 47  
puristus • 36, 46, 47  
puristusjarru • 46, 47  
Runko-osan putkirunko • 34  
valokenttälamppu • 46, 56  
ota kuvia • 95

## P

paikantava hiusristilaite  
asenna ja poista • 130  
kohdistus • 133  
käytä • 131  
paikantavat puristuslevyt • 125

perinteinen kasvosuoja, asenna • 121  
poista  
  näytä • 81  
  paikantava hiusristilaite • 130  
  perinteinen kasvosuoja • 121  
  puristuslevyt • 126  
  sisäänvedettävä kasvosuoja • 118  
  Suurenusteline • 129  
  suurentava hiusristilaite • 132  
poista potilas • 70  
potilas  
  asento • 137  
  avaa • 65  
  kasvosuoja • 118  
  muokkaa tietoja • 66  
  poista • 70  
puristus  
  erittelyt • 180  
  FAST-puristustila • 127  
  ohjaimet ja näytöt • 35  
puristuslevyn vaihto • 57, 75  
Puristuslevyn vaihtojärjestelmä • 57, 75  
puristuslevyn vaihtopainikkeet • 35  
puristuslevyt  
  asenna • 126  
  poista • 126  
  puristus • 124  
  vaihto • 35, 57, 75  
  vaihto uuteen asentoon • 75  
puristusvoima, alue • 35  
putkenpää, näyttö • 35  
putkirunko, ohjaimet ja ilmaisimet • 34  
pyynnöstä-tulostukset • 88

## R

röntgen  
  kollimoidut kentät • 46, 56  
  kytkin (painike) • 38

## S

sammuta järjestelmä • 58  
sarakkeet-välilehti • 72  
sisäänvedettävä kasvosuoja  
  asenna • 118  
  käytä • 119

sormenjälkiskanneri, kuvaustyöasema • 38  
suodata-välilehti • 71  
  muut toiminnot • 71  
Suurenusteline • 129  
  asenna ja poista • 129  
suurentava hiusristilaite, asenna ja poista • 132  
suurentavat puristuslevyt • 124  
säteilyturvallisuus • 24

## T

tarkastus  
  hylätty kuva • 97  
tekninen tuki • 14  
tietohäviö • 24  
tietoja (kuvaustyöasema) -näyttö • 150  
tietokoneen virtapainike • 33  
toimenpidenäyttö • 73  
toimenpiteet  
  lisää • 79  
toimintatestit • 46  
  Hätäkatkaisin • 29, 46, 57  
tulostukset, pyynnöstä • 88  
tulostuslaitteet  
  mukauta tulostus • 87  
  tulostusryhmät • 108  
tulostusryhmät, hallitse • 108  
tulostusryhmät, valitse • 85  
turvallisuus  
  laitevaurio • 24  
  säteily • 24  
  tietohäviö • 24  
  yleiset tiedot • 23, 24  
työkalut, kuvan tarkistus • 105  
työluettelo, kysely • 72  
työnkulku, vakio • 135

## V,W

vaatimukset  
  koulutus • 12  
  laadunvalvonta • 13  
  tarvittavat taidot • 12  
valitse  
  altistusparametrit • 94  
  tulostusryhmät • 85  
valokenttälamppu • 46

käytä • 137

**varoitukset, huomiot ja huomautukset • 24**

**määritetty • 2**

varusteet • 117

asenna C-kaarilaitteeseen • 117

hiusristilaitteet • 130

kasvosuojat • 118

suurennusteline • 129

viat • 185

vierityspyörä • 38

viestit ja hälytykset • 185

viivakoodiskanneri • 38, 40

virtapainike • 38

välilehdet

suodatin, sarake • 71

## Y

ylläpitonäyttö

järjestelmänvalvojan painike • 72

tietoja (kuvaustyöasema) -näyttö • 150

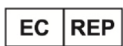


# HOLOGIC®



**Hologic Inc**  
600 Technology Drive  
Newark, DE 19702 USA  
1.800.447.1856

**Australian Sponsor Hologic (Australia & New Zealand) Pty Ltd.**  
Level 3, Suite 302  
2 Lyon Park Road  
Macquarie Park NSW 2113  
Australia  
1.800.264.073



**Hologic BV**  
Da Vincilaan 5  
1930 Zaventem  
Belgium  
Tel: +32 2 711 46 80  
Fax: +32 2 725 20 87

**Rekisterinpitäjä PASSROD IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA ME**  
Rua: Alice Além Saadi, nº 855 - sala 2404 - Nova Ribeirânia  
Ribeirão Preto - SP, CEP: 14096-570

